

Neomin, 1000 mg/g geriamieji milteliai, skirti naudoti su geriamuoju vandeniu, pašaru, pienu ar pieno pakaitalu galvijams (veršeliams), kiaulėms ir vištoms (jaunoms vištaitėms, dedeklėms ir veislinėms vištoms)

Autorizzato

- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Denominazione del medicinale:

Neomin, 1000 mg/g geriamieji milteliai, skirti naudoti su geriamuoju vandeniu, pašaru, pienu ar pieno pakaitalu galvijams (veršeliams), kiaulėms ir vištoms (jaunoms vištaitėms, dedeklėms ir veislinėms vištoms)

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Bovini (vitello)

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Somministrazione con il mangime

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

1000.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

- **Suino**

- carne e visceri. 14 giorno

- **Bovini (vitello)**

- carne e visceri. 14 giorno

- **polli**

- carne e visceri. 7 giorno

- uova. 0 giorno

Somministrazione con il mangime:

- **Suino**

- carne e visceri. 14 giorno

- **polli**

- carne e visceri. 7 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

25/03/2007

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/07/1737/001-006

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1737.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098271>