

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)

Atļautas

- NEOMYCIN SULFATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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)

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Liellops (teļš)

Cālis

Lietošanas veids:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu

lietošanai ar barību

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

1000.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceitiskā forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:**

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

- Ola. 0 diena

lietošanai ar barību:

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Cālis

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

- Ola. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QA07AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Lithuania

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Pieejamas tikai [Lithuanian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/03/2007

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atbildīgā iestāde:

State Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

LT/2/07/1737/001-006

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/03/2026

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.