

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)

Toegelaten

- NEOMYCIN SULFATE

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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)

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

Kalveren

Kip

**Toedieningsweg:**

Toediening in het drinkwater/in de melk

Toediening in het voer

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Toediening in het drinkwater/in de melk:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Kip**

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 0 day

**Toediening in het voer:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Kip**

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QA07AA01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Beschikbaar in:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/03/2007

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

LT/2/07/1737/001-006

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/03/2026

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.