

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)

Dopuszczony

- NEOMYCIN SULFATE

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

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)

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Droga podania:**

W wodzie do picia lub w mleku

W paszy

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Proszek doustny

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **W wodzie do picia lub w mleku:**

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

•

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 14 day

•

#### **Chicken**

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 0 day

#### **W paszy:**

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- 

### **Chicken**

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 0 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QA07AA01

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Dostępne w:**

Lithuania

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

25/03/2007

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

LT/2/07/1737/001-006

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

30/03/2026

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.