

Neo-Mix 70 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Não
autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Neo-Mix 70 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
0.07 grama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia 10-14 mg Neomycin/kg KGW/Tag

Administração na água de bebida:

-

Turkey (hen)

- Eggs. 0 dia 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 7 dia 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

-

Chicken

- Eggs. 0 hora 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 7 dia 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01GB05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Animed Service AG

Data de autorização de introdução no mercado:

8/06/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Animed Service AG

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00639

Data da alteração do estado de autorização:

8/06/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

at-puar-600000083618-np-neoemix-de.pdf