

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

Neautorizat

- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Curcă (femelă adultă)

Găină

Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.07 gram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi 10-14 mg Neomycin/kg KGW/Tag

Administrare în apa de băut:

-

Curcă (femelă adultă)

- Ouă. 0 zi 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Carne și organe. 7 zi 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

-

Găină

- Ouă. 0 oră 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

- Carne și organe. 7 zi 20-30 mg Neomycin/kg KGW/Tag

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01GB05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Animed Service AG

Data autorizației de comercializare:

8/06/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Animed Service AG

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00639

Data modificării statusului autorizației:

8/06/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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