

File downloaded on 2026-05-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031178>

# NEOIVEN 500 000 IU/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER

Разрешен

- NEOMYCIN SULFATE

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

NEOIVEN 500 000 IU/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

домашни птици

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

**Фармацевтична форма:**

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Перорално приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 14 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 3 day

- 

**домашни птици**

- Meat and offal. 14 day

- Eggs. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QA07AA01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

20/11/2018

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2825

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

20/11/2018

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0327/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0327001-mr-rpe434-en.pdf