

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031164>

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 Естонски Английски Френски Литовски Португалски 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:

11/07/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 48749/4000

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/02/2023

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

Документи

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