

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

Zugelassen

- Neomycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zulassungsdatum:

1/12/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

54739

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/12/2015

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0282/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Tschechische Republik Dänemark Griechenland Ungarn Irland Italien
Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.