

Neoiven 500 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Neoiven 500 000 IU/g Powder for Use in Drinking Water/Milk Replacer

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Aves de corral

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

-

Aves de corral

- Meat and offal. 14 Día

- Eggs. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/07/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 48749/4000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/02/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0327/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Italia Polonia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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