

# 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](http://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