

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

Heimilað

- Neomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Alifuglar

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/11/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

200179

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/05/2025

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0282/001

Þátttökulönd (CMS):

Króatía Tékkland Danmörk Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0282001-mr-rpe243-en.pdf