

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044243>

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

Autorizzato

- Neomycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

pollame

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

pollame

- carni e frattaglie. 14 giorno

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/12/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

54739

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0282/001

Stati membri interessati:

Croazia Repubblica Ceca Danimarca Grecia Ungheria Irlanda Italia Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.