

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044261>

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:

Slovenia

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:

14/11/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0549/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/11/2016

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.

Package Leaflet and Labelling

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