

File downloaded on 2026-04-25

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

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

Toegelaten

- Neomycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 14 day

•

Varken

- Meat and offal. 3 day

•

Poultry

- Meat and offal. 14 day

- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Handelsvergunningsdatum:

14/11/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Verantwoordelijke instantie:

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

Vergunningsnummer:

MR/V/0549/001

Datum toelatingswijziging:

14/11/2016

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0282/001

Betrokken lidstaten:

Kroatië Tsjechië Denemarken Griekenland Hongarije Ierland Italië Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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