

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

Autorizado

- Neomycin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

500000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 grama(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida ou no leite

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 14 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 3 dia

- 

#### **Poultry**

- Meat and offal. 14 dia

- Eggs. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA07AA01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Roménia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

6/11/2017

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Número da autorização:**

200179

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

7/05/2025

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0282/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Croácia República Checa Dinamarca Grécia Hungria Irlanda Itália Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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