

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

Oprávnený

- Neomycin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

NEOMAY 500 000 IU/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK REPLACER  
Neomay 500.000 IE/g pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

---

### Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode/mlieku

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 14 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 3 day

- 

#### Poultry

- Meat and offal. 14 day

- Eggs. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07AA01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Dánsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Dátum registrácie lieku:**

1/12/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

54739

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

1/12/2015

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0282/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Chorvátsko Česko Dánsko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Poľsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.