

NEOSOL 500 000 IU/G POWDER
FOR USE IN DRINKING
WATER/MILK FOR CATTLE,
CHICKENS, PIGS, DUCKS,
TURKEYS, GEESE, QUAIL AND
PARTRIDGES

Registrováno

- Neomycin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NEOSOL 500 000 IU/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK FOR CATTLE, CHICKENS, PIGS, DUCKS, TURKEYS, GEESE, QUAIL AND PARTRIDGES

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Křepelka
Prase
Skot (tele)
Koroptev
Husa
Kachna

Kuře

Krůta

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě/mléce

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

•

Křepelka

- Maso. 14 day

- Vejce. 0 day

•

Prase

- Maso. 3 day

•

Skot (tele)

- Maso. 14 day

•

Koroptev

- Maso. 14 day

- Vejce. 0 day

•

Husa

- Maso. 14 day

- Vejce. 0 day

•

Kachna

- Maso. 14 day

- Vejce. 0 day

•

Kuře

- Maso. 14 day

- Vejce. 0 day

•

Krůta

- Maso. 14 day

- Vejce. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA07AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Litva

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

27/10/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Příslušný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/25/2906/001-002

Datum změny stavu registrace:

27/10/2025

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0501/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Malta](#)
[Nizozemsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

[600000004401](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

[eu-puar-frv0501001-mr-rpe907-en.pdf](#)