

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

Novosol 500.000 IU/g κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα για μόσχους, όρνιθες, χοίρους, πάπιες, ινδόρνιθες, χήνες, ορτύκια και πέρδικες

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:

Řecko

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:

26/11/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

144787/27-11-2025/K-0263201

Datum změny stavu registrace:

7/07/2025

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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