

# Novosol 500.000 IE/g pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

Autoriseret

- NEOMYCIN SULFATE

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Novosol 500.000 IE/g pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Vagtel

Svin

Kalv, præ-drøvtyggende

Agerhøne

Gås

And

Høns

Kalkun

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Oral anvendelse:

- 

##### Vagtel

- Meat and offal. 14 dag
- Eggs. 0 dag

- 

##### Svin

- Meat and offal. 3 dag

- 

##### Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 14 dag

- 

##### Agerhøne

- Meat and offal. 14 dag
- Eggs. 0 dag

- 

##### Gås

- Meat and offal. 14 dag
- Eggs. 0 dag

- 

##### And

- Meat and offal. 14 dag

- Eggs. 0 dag

•

### **Høns**

- Meat and offal. 14 dag

- Eggs. 0 dag

•

### **Kalkun**

- Meat and offal. 14 dag

- Eggs. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA07AA01

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

HuVepharma

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

4/11/2025

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Huvepharma S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Danish Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

72189

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

4/11/2025

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0501/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000004401](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

eu-puar-frv0501001-mr-rpe907-en.pdf