

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

Zugelassen

- Neomycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Wachtel
Schwein
Saugkalb
Rebhuhn
Gans
Ente

Huhn
Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

•

Wachtel

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Eier. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

•

Rebhuhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Eier. 0 Tag

•

Gans

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- Eier. 0 Tag

•

Ente

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- Eier. 0 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- Eier. 0 Tag

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA07AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

HuVepharma

Zulassungsdatum:

22/07/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

250110

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/07/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0501/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000004401](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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