

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

---

**Abgaberegulung:**

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](http://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](#)