

Novosol 500 000 IU/g powder for use in drinking water/milk for cattle, chickens, pigs, ducks, turkeys, geese, quail and partridges

Zugelassen

- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Novosol 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
Kalb, noch nicht wiederkäuend
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

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- 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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

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:

18/07/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma S.A.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10782/048/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/07/2025

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 Rumänien 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