

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

Autorizado

- Neomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

НеоСол 500 000 IU/g прах за прилагане във вода за пиене/мляко за говеда, пилета, прасета, патици, пуйки, гъски, пъдпъдъци и яребици

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Codornices

Porcino

Terneros

Perdices

Ocas
Patos
Pollos
Pavos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

500000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Codornices

- Meat and offal. 14 Día

- Eggs. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

-

Perdices

- Meat and offal. 14 Día

- Eggs. 0 Día

-

Ocas

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

-

Patos

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

-

Pollos

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

-

Pavos

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA07AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

16/09/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-3327

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/09/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0501/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

[600000004401](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.