

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

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE

## 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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Codornices

Porcino

Terneros prerrumiantes

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 prerrumiantes**

- 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:**

Dinamarca

---

### **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:**

4/11/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Huvepharma S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

72189

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/11/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

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