

Novosol 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:

Novosol 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:

Irlanda

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:

18/07/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Huvepharma S.A.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10782/048/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/07/2025

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

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