

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

Myönnetty

- Neomycin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

NeoSol 500 000 i.e./g prašek za dajanje v vodo za pitje/mleko za teleta, piščance, prašiče, race, purane, gosi, prepelice in jerebice

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Viiriäinen

Sika

Nauta (vasikka)

Peltopyy

Hanhi
Ankka
Kana
Kalkkuna

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe juomaveteen/maitoon sekoitettavaksi

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

•

Viiriäinen

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

•

Sika

- Meat and offal. 3 day

•

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 14 day

•

Peltopyy

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

-

Hanhi

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

-

Ankka

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

-

Kana

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

-

Kalkkuna

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA07AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

HuVepharma

Myyntiluvan myöntämispäivä:

13/11/2025

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Huvepharma S.A.

Vastaava viranomainen:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Myyntilupanumero:

DC/V/0832/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

13/11/2025

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

FR/V/0501/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000004401

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.