

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

Autorisé

- Neomycin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Caille

Porc

Bovin (veau)

Perdrix

Oie

Canard

Poulet

Dinde

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Caille

- Viande et abats. 14 day

- Œufs. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 3 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

-

Perdrix

- Viande et abats. 14 day

- Œufs. 0 day

-

Oie

- Viande et abats. 14 day

- Œufs. 0 day

-

Canard

- Viande et abats. 14 day
- Œufs. 0 day

-

Poulet

- Viande et abats. 14 day
- Œufs. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 14 day
- Œufs. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

HuVepharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/07/2025

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Huvepharma S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

250110

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/07/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0501/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Generic of:

600000004401

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.