

# NeoSol 500 000 UI/g poudre pour administration dans l'eau de boisson/le lait pour bovins, poulets, porcs, canards, dindes, oies, cailles et perdrix

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

NeoSol 500 000 UI/g poudre pour administration dans l'eau de boisson/le lait pour bovins, poulets, porcs, canards, dindes, oies, cailles et perdrix

NeoSol 500.000 IE/g poeder voor gebruik in drinkwater/melk voor runderen, kippen, varkens, eenden, kalkoenen, ganzen, kwartels en patrijzen

NeoSol 500.000 IE/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch für Rinder, Hühner, Schweine, Enten, Truthühner, Gänse, Wachteln und Rebhühner

---

### 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:**

Belgique

---

#### **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:**

25/09/2025

---

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

Huvepharma S.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V665090

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/09/2025

---

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