

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

Heimilað

- Neomycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NEOSOL 500 000 IU/G POWDER FOR USE IN DRINKING WATER/MILK FOR CATTLE, CHICKENS, PIGS, DUCKS, TURKEYS, GEESE, QUAIL AND PARTRIDGES
Novosol, 500 000 RÜ/g pulber joogivees/piimas manustamiseks veistele, kanadele, sigadele, partidele, kalkunitele, hanedele, vuttidele ja nurmkanadele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kornhæna

Svín

Nautgripir (kálfur)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Önd

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Kornhæna

- Kjöt og innmatur. 14 dagar
- Eggs. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Partridge

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Goose

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Önd

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Eggs. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QA07AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

HuVepharma

Dagsetning markaðsleyfis:

29/09/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Huvepharma S.A.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1217425

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/09/2025

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0501/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Malta Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

600000004401

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.