

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

Autorizzato

- Neomycin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

quaglia

Suino

Bovini (vitello)

pernice

oca  
anatra  
polli  
tacchino

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
500000.00 international unit(s) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

•

**quaglia**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

**pernice**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

**oca**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

**anatra**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

**polli**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

**tacchino**

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA07AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

HuVepharma

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/09/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

V7018933.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/09/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0501/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia

Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo

Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

---

**Generic of:**  
600000004401

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.