

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

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:

Slovenia

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:

13/11/2025

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Huvepharma S.A.

Autorità responsabile:

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

Numero di autorizzazione:

DC/V/0832/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/11/2025

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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