

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

Registruotas

- Neomycin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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 IU/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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Putpelė
Kiaulė
Veršelis
Kurapka
Žąsis
Antis
Naminė višta
Kalakutas

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

500000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Putpelė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Eggs. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Kurapka

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Eggs. 0 d.

-

Žąsis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Eggs. 0 d.

-

Antis

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Eggs. 0 d.

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Eggs. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.
- Eggs. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA07AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Generinio vaisto paraiška, pagal Reglamento (ES) 2019/6 18 straipsnį

Registruotojas:

HuVepharma

Rinkodaros leidimo data:

25/09/2025

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Huvepharma S.A.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V665090

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/09/2025

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

FR/V/0501/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Rumunija

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Generic of:

600000004401

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet