

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

Toegelaten

- Neomycin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kwartel

Varken

Kalveren

Patrijs

Gans

Eend

Kip
Kalkoen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

•

Kwartel

- Meat and offal. 14 day
- Eggs. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 3 day

•

Kalveren

- Meat and offal. 14 day

•

Patrijs

- Meat and offal. 14 day
- Eggs. 0 day

•

Gans

- Meat and offal. 14 day
- Eggs. 0 day

•

Eend

- Meat and offal. 14 day
- Eggs. 0 day

•

Kip

- Meat and offal. 14 day
- Eggs. 0 day

•

Kalkoen

- Meat and offal. 14 day
- Eggs. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

HuVepharma

Handelsvergunningsdatum:

22/07/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Huvepharma S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

250110

Datum toelatingswijziging:

22/07/2025

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0501/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg
Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

600000004401

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-puar-frv0501001-mr-rpe907-en.pdf