

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

НеоСол 500 000 IU/g прах за прилагане във вода за пиене/мляко за говеда, пилета, прасета, патици, пуйки, гъски, пѐдпѐдѐци и яребици

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:

Bulgarije

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:

16/09/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Huvepharma S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-3327

Datum toelatingswijziging:

16/09/2025

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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