

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040226>

# NEO-SOL 500 MG/G

Toegelaten

- NEOMYCIN SULFATE

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

NEO-SOL 500 MG/G

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Biggen

Konijn

Lammeren

Geitenlammeren

Kalveren

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
0.59 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor drank

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Oraal gebruik:**

- 

**Poultry**

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

- 

**Biggen**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Konijn**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Lammeren**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Geitenlammeren**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Kalveren**

- Meat and offal. 14 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:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Huvepharma S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

29/03/2002

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Huvepharma S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/3461854 9/2002

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/03/2012

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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