

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

Autorisert

- Neomycin

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

vaktel

gris

kalv

rapphøne

gås  
and  
kylling  
kalkun

---

### **Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
500000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 gram

---

### **Legemiddelform:**

Pulver til bruk i drikkevann/melk

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Oral bruk:**

- 

#### **vaktel**

- Slakt. 14 dag
- Egg. 0 dag

- 

#### **gris**

- Slakt. 3 dag

- 

#### **kalv**

- Slakt. 14 dag

- 

#### **rapphøne**

- Slakt. 14 dag
- Egg. 0 dag

- 

### **gås**

- Slakt. 14 dag
- Egg. 0 dag

- 

### **and**

- Slakt. 14 dag
- Egg. 0 dag

- 

### **kylling**

- Slakt. 14 dag
- Egg. 0 dag

- 

### **kalkun**

- Slakt. 14 dag
- Egg. 0 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QA07AA01

---

## **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

## **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

## **Autorisert i:**

SI

---

## **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

HuVepharma

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/11/2025

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Huvepharma S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

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

---

**Godkjenningsnummer:**

DC/V/0832/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/11/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0501/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE DE EL HU Irland IT LV LT LU MT NL  
PL PT RO SI SI ES

---

**Generic of:**

600000004401

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.