

Novosol 500 000 IU/g powder for use in drinking water/milk for cattle, chickens, pigs, ducks, turkeys, geese, quail and partridges

Autorisert

- NEOMYCIN SULFATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Novosol 500 000 IU/g powder for use in drinking water/milk for cattle, chickens, pigs, ducks, turkeys, geese, quail and partridges

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

vaktel

gris

ikke drøvtyggende storfe

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

-

ikke drøvtyggende storfe

- 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:

Irland

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:

18/07/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

Huvepharma S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10782/048/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/07/2025

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

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