

NeoSol 500.000 UI/g pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte pentru bovine, găini, porci, rațe, curci, gâște, prepelițe și potârniche

Autorizat

- Neomycin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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 UI/g pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte pentru bovine, găini, porci, rațe, curci, gâște, prepelițe și potârniche

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Prepeliță

Porc

Vițel

Potârniche

Gâscă

Rață

Găină
Curcă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

500000.00 unități internaționale / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Prepelită

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 3 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 14 zi

-

Potârniche

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

-

Gâscă

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

-

Rață

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

-

Găină

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

HuVepharma

Data autorizației de comercializare:

22/07/2025

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Huvepharma S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

250110

Data modificării statusului autorizației:

22/07/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0501/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000004401

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

15956 PuAR v3 final.pdf