

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

Godkänd

- Neomycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Vaktel
Svin
Nöt (kalv)
Rapphöna
Tamgås
Tamanka
Tamhöns
Kalkon

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjök

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Vaktel

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

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 14 dygn

-

Rapphöna

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

-

Tamgås

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

-

Tamanka

- Meat and offal. 14 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Tamhöns

- Meat and offal. 14 dygn

- Eggs. 0 dygn

-

Kalkon

- Meat and offal. 14 dygn

- Eggs. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

HuVepharma

Godkännandedatum:

27/10/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/25/2906/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/10/2025

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0501/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Generic of:

600000004401

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.