

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

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/mjölk

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

-

Tamgåås

- 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:

Irland

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:

18/07/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10782/048/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/07/2025

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