

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

Novosol 500.000 IU/g κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα για μόσχους, όρνιθες, χοίρους, πάπιες, ινδόρνιθες, χήνες, ορτύκια και πέρδικες

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Vaktel

Svin

Nöt (kalv)

Rapphöna

Tamgåås

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

-

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:

Grekland

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:

26/11/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

144787/27-11-2025/K-0263201

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/07/2025

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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