

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040226>

NEO-SOL 500 MG/G

Godkänd

- NEOMYCIN SULFATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NEO-SOL 500 MG/G

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Fjäderfä

Svin (smågris)

Kanin

Får (lamm)

Get (killing)

Nöt (kalv)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.59 gram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver till oral lösning

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Fjäderfä

- Eggs. 0 dygn

- Meat and offal. 14 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 14 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 14 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 14 dygn

-

Get (killing)

- Meat and offal. 14 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 14 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA07AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Huvepharma S.A.

Godkännandedatum:

29/03/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/3461854 9/2002

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/03/2012

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.