

NEO AMPIVET ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autoriseret

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Lægemidlets navn:

NEO AMPIVET ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Får

Svin

Ged

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **Får**

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 48 hour

• **Svin**

- Meat and offal. 32 day

• **Ged**

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 48 hour

• **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

• **Kat**

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)
Kun tilgængelig på [Greek](#)
Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

7/08/1991

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Provet S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

26787/08-04-2013/K-0062901

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099487>