

Neopen

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Neopen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramammäre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 40 Tag
- Milch. 12 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 45 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 45 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01RA01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Polyethylenterephthalat) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID4) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Polyethylenterephthalat) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID3) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Polyethylenterephthalat) mit jeweils 250 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID2) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Polyethylenterephthalat) mit jeweils 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

(ID1) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Durchstechflasche (Polyethylenterephthalat) mit jeweils 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

17/06/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.r.l.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6246333.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/06/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage