

Neopen, suspensie voor injectie

Εξουσιοδοτημένο

- Benzylpenicillin procaine
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Neopen, suspensie voor injectie

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• **Βοοειδή**

- Milk. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 89 Ημέρα

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 50 Ημέρα

• **Πρόβατο**

- Meat and offal. 62 Ημέρα

• **Σκύλος**

• **Γάτα**

Υποδόρια χρήση:

• **Βοοειδή**

- Milk. 5 Ημέρα
- Meat and offal. 89 Ημέρα

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 50 Ημέρα

• **Πρόβατο**

- Meat and offal. 62 Ημέρα

• **Σκύλος**

• **Γάτα**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01RA01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

27/05/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet Productions S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός άδειας:

REG NL 1556

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

4/05/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057138>