

Neopen

Nem engedélyezett

- Neomycin
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Neopen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

szarvasmarha

sertés

juh

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha plaanitakse tarvitada inimtoiduks.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 56 day
- Milk. 3 day

-

sertés

- Meat and offal. 45 day

-

juh

- Meat and offal. 56 day
- Milk. no withdrawal period

Mitte kasutada lammaste raviks, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/04/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Productions S.r.l.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1382

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/02/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.