

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Suspensie voor injectie

Felhatalmazott

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Készítmény neve:

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Suspensie voor injectie

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Suspension injectable

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Injektionssuspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

juh

macska

sertés

kutya

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- **juh**

- Meat and offal. 56 day

- **macska**

- **sertés**

- Meat and offal. 45 day

- **kutya**

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 89 day

- Milk. 4 day

Subcutan alkalmazás:

- **szarvasmarha**

- Meat and offal. 89 day

- Meat and offal. 4 day

- **kutya**

- **macska**

- **juh**

- Meat and offal. 56 day

- **sertés**

- Meat and offal. 45 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA01

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/12/1977

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Productions S.r.l.

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/11/2023

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

Documents

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086016>