

Neopen

Non autorizzato

- Neomycin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Denominazione del medicinale:

Neopen

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Suino

Ovino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **Cavallo**

- carne e visceri. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha plaanitakse tarvitada inimtoiduks.

• **bovini**

- carne e visceri. 56 giorno

- latte. 3 giorno

• **Suino**

- carne e visceri. 45 giorno

• **Ovino**

- carne e visceri. 56 giorno

- latte. no withdrawal period

Mitte kasutada lammaste raviks, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

• **Cane**

• **Gatto**

Uso sottocutaneo:

• **Cane**

• **Gatto**

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

6/04/2006

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1382

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/02/2024

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046250>