

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine
- NEOMYCIN SULFATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Gatto

Suino

Cane

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

144.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Ovino

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 45 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 89 giorno

- latte. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 89 giorno

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 45 giorno

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

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/12/1977

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/11/2023

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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