

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

Registruotas

- Benzylpenicillin procaine
- NEOMYCIN SULFATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Katė

Kiaulė

Šuo

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

200000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

144.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 56 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 45 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 89 d.

- Pienas. 4 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 89 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 56 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 45 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01RA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

1/12/1977

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet Productions S.r.l.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/11/2023

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.