

Neopen

Awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Neopen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle

- Meat and offal. 40 day

- Milk. 12 day

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 45 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01RA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Germaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Disponibbli biss fi Ġermaniż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliż Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż
Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Norwegian

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet Deutschland GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

17/06/2005

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet Productions S.r.l.

Awtorità responsabbli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

6246333.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/06/2005

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.