

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

Autorisert

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

sau

katt

gris

hund

storfe

Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
144.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)
200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

- **sau**

- Slakt. 56 dag

- **katt**

- **gris**

- Slakt. 45 dag

- **hund**

- **storfe**

- Slakt. 89 dag

- Melk. 4 dag

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Slakt. 89 dag

- Slakt. 4 dag

- **hund**

- **katt**

- **sau**

- Slakt. 56 dag

- **gris**

- Slakt. 45 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01RA01

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
BE

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:
1/12/1977

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighet:
Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

20/11/2023

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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