

Neopen suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Niet
gemachtigd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Neopen suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Werkzame stof:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Paard
Varken
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 56 day

• Schaap

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 56 day

• Paard

- Meat and offal. 56 day

Nav registrēts lietošanai ķēvēm, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā

• Varken

- Meat and offal. 45 day

• Hond**• Kat****Subcutaan gebruik:****• Hond****• Kat**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Letland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Alleen beschikbaar in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/10/1993

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet Productions S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

V/NRP/93/0017

Wijzigingsdatum status toelating:

1/02/2024

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

Documents

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005206>