

Neopen

Upoważniony

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Nazwa leku:

Neopen

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Dowymieniowo:

• **Cattle**

- Meat and offal. 40 day
- Milk. 12 day

Podanie domięśniowe:

• **Cattle**

- Meat and offal. 45 day
- Milk. 6 day

• **Pig**

- Meat and offal. 45 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01RA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [German](#)
Dostępne wyłącznie w [German](#)
Dostępne wyłącznie w [German](#)
Dostępne wyłącznie w [German](#)
Dostępne wyłącznie w [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

17/06/2005

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Intervet Productions S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

6246333.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/06/2005

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073107>