

Neomycin-Penicillin 200/147 mg/ml - Injektionssuspension für Rinder

Autorizado

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Neomycin-Penicillin 200/147 mg/ml - Injektionssuspension für Rinder

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
147.10 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 45 dia 10 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 7,4 mg Neomycin

- Milk. 6 dia 10 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 7,4 mg Neomycin

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Ges.m.b.H.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/03/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

14689

Data da alteração do estado de autorização:

29/03/1984

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.