

Neopen

Neautorizat

- Neomycin
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Neopen

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Oaie

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha plaanitakse tarvitada inimtoiduks.

-

Bovine

- Carne și organe. 56 zi

- Lapte. 3 zi

-

Porc

- Carne și organe. 45 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 56 zi

- Lapte. no withdrawal period

Mitte kasutada lammaste raviks, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Estoniană

Disponibile numai în Estoniană

Disponibile numai în Estoniană

Disponibile numai în Estoniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

6/04/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1382

Data modificării statusului autorizației:

25/02/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.