

Neopen suspensija za injiciranje

Neautorizat

- Benzylpenicillin procaine
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Denumirea medicamentului:

Neopen suspensija za injiciranje

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

147.10 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 89 zi meso in organi : 89 dni
- Milk. 5 zi mleko: 5 dni (10 molž)

• Porc

- Carne și organe. 50 zi meso in organi: 50 dni

• Câine**• Pisică****Administrare subcutanată:****• Câine****• Pisică**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/08/2002

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0211/001

Data modificării statusului autorizației:

25/01/2024

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

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017050>