

Neopen

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Neopen

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramamară

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramamară:

-

Bovine

- Carne și organe. 40 zi
- Lapte. 12 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 45 zi
- Lapte. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 45 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

17/06/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6246333.00.00

Data modificării statusului autorizației:

17/06/2005

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.

Prospectul

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

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