

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

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

147.10 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:**

-

Bovine

- Carne și organe. 45 zi 10 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 7,4 mg Neomycin
 - Lapte. 6 zi 10 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 7,4 mg Neomycin
-

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 Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Austria

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Ges.m.b.H.

Data autorizației de comercializare:

29/03/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

14689

Data modificării statusului autorizației:

29/03/1984

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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