

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Suspensie voor injectie

Autorizat

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Denumirea medicamentului:

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Suspensie voor injectie

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Suspension injectable

Neopen 200000 IU/ml - 100 mg/ml Injektionssuspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Oaie

Pisică

Porc

Câine

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în English

144.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Oaie**

- Carne și organe. 56 day

- **Pisică**

- **Porc**

- Carne și organe. 45 day

- **Câine**

- **Bovine**

- Carne și organe. 89 day

- Lapte. 4 day

Administrare subcutanată:

- **Bovine**

- Carne și organe. 89 day

- Carne și organe. 4 day

- **Câine**

- **Pisică**

- **Oaie**

- Carne și organe. 56 day

- **Porc**

- Carne și organe. 45 day

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:

Valid

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

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](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/12/1977

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

20/11/2023

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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/600000086016>