

Neopen suspenzija za injiciranje

Ni odobreno

- Benzylpenicillin procaine
- NEOMYCIN SULFATE

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Neopen suspenzija za injiciranje

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

147.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 89 day meso in organi : 89 dni

- Milk. 5 day mleko: 5 dni (10 molž)

-

Pig

- Meat and offal. 50 day meso in organi: 50 dni

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01RA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Viale iz stekla 2. hidrolitične skupine (Ph.Eur.) ali vsebniki iz polietilen tereftalata, zaprti z zamaškom iz halogenirane butilne gume, tesnjene z aluminijasto kovinsko zaporko določene barve. Velikost pakiranja 1 x 100 ml

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/08/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.r.l.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0211/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/01/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents