

Neopen

Pooblaščno

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- NEOMYCIN SULFATE

Product identification

Ime zdravila:

Neopen

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Intramamarno dajanje:****• govedo**

- Meat and offal. 40 day

- Milk. 12 day

intramuskularna uporaba:**• govedo**

- Meat and offal. 45 day

- Milk. 6 day

• Pig

- Meat and offal. 45 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01RA01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

17/06/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.r.l.

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja :

6246333.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja:

17/06/2005

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

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