

G. PROMYCINE

Разрешен

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

G. PROMYCINE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

200.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 7 day

•

свиня

- Meat and offal. 30 day

•

овца

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 6 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 7 day

•

свиня

- Meat and offal. 30 day

•

овца

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 6 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01RA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratoires Biove

Дата на разрешение за търговия:

23/04/1986

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratoires Biove

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/9478127 4/1986

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/12/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.