

# CEN-A-PEN SUSPENSION INYECTABLE.

Разрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

CEN-A-PEN SUSPENSION INYECTABLE.

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
250.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 64 day

- Milk. 5 day

•

**овца**

- Meat and offal. 64 day

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en ovino cuya leche se utiliza para el consumo humano

•

**свиня**

- Meat and offal. 64 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Cenavisa S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

13/03/1995

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Cenavisa S.L.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1013 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

13/03/1995

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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