

SHOTAPEN, инжекционна суспензия

Разрешен

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin
- Benzylpenicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SHOTAPEN, инжекционна суспензия

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

16.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

7.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.70 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 77 day

- Milk. 8 day Мляко: 8 дни (16 издоявания).

-

свиня

- Meat and offal. 47 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 77 day

-

свиня

- Milk. 8 day

- Meat and offal. 47 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC24

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:

РЕТ (полиетилен терефталат) флакон от 100 ml, затворени с хлоробутилова гумена запушалка и алуминиева капачка

РЕТ (полиетилен терефталат) флакон от 250 ml, затворени с хлоробутилова гумена запушалка и алуминиева капачка

Стъклен флакон тип II от 250 ml

Стъклен флакон тип II от 100 ml

Стъклен флакон тип II от 50 ml

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:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

1/02/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2525

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/04/2015

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката