

Пен и Стреп

Разрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Пен и Стреп
Pen & Strep

Активно вещество:

Налично само в Английски
Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
свиня
овца
кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
250.00 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. 23 day
- Milk. 60 hour

-

свиня

- Meat and offal. 18 day

-

овца

- Meat and offal. 31 day

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

кон

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за консумация от хора.

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
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Многодозови стъклени тип II или пластмасови флакони за инжекции от 100 ml,
затворени със запушалка от нитрил и пломбирани с алуминиево капаче
Многодозови стъклени тип II или пластмасови флакони за инжекции от 50 ml,
затворени със запушалка от нитрил и пломбирани с алуминиево капаче

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:

Asklep-Pharma OOD

Дата на разрешение за търговия:

28/12/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1682

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/03/2016

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката