

PENIJECTYL SUSPENSION INJECTABLE

Autoriseret

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PENIJECTYL SUSPENSION INJECTABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
194.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 7 dag

-

Svin

- Meat and offal. 30 dag

-

Får

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 6 dag

-

Ged

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 7 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 7 dag

-

Svin

- Meat and offal. 30 dag

•

Får

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 6 dag

•

Ged

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01RA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

23/04/1986

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/3718639 7/1986

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/04/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.