

# Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Autoriseret

- Betamethasone
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Kat

Hund

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemedelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

•

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 74 dag
- Milk. 6 dag 12 ordenhas

•

#### **Svin**

- Meat and offal. 44 dag

•

#### **Kat**

- Meat and offal. 0 dag

•

#### **Hund**

- Meat and offal. 0 dag
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01RV01

---

**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:**

Portugal

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

31/03/2011

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

303/01/10NFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/12/2018

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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