

PEN-HISTA-STREP SUSPENSION INJECTABLE

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dexamethasone acetate
- Chlorphenamine maleate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PEN-HISTA-STREP SUSPENSION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.69 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

9.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

313.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 6 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 6 Tag

intraperitoneale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 6 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 6 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01RV01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

2/02/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/5680265 4/1990

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.