

Shotapen, zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła 10 g/100 ml + 16400000 j.m./100 ml + 10 g/100 ml

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Shotapen, zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła 10 g/100 ml + 16400000 j.m./100 ml + 10 g/100 ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Rind

- Milch. 5 Tag

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Rind

- Milch. 5 Tag

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01RA

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

19/06/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0158

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/06/1995

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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