

Penstrep-ject, suspensie voor injectie

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Penstrep-ject, suspensie voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Ferkel

Saugkalb

Schaf

Schaf, Lamm

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 56 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 56 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 56 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 56 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 56 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 49 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 56 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 56 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 56 Tag

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

QJ01RA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

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:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

30/08/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma International B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 100679

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/07/2019

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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