

Megapen - Strep Injection

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Megapen - Strep Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(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

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
 - Milch. 72 Stunde
-

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

QJ01RA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Franklin Pharmaceuticals Limited

Zulassungsdatum:

1/10/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10976/008/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1987

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.