

PEN-STREP 200 / 250 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PEN-STREP 200 / 250 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

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](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

- Milch. 144 Stunde

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

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

QJ01RA01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Weissglasdurchstechflasche zu 100 ml mit Nitrilkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Univet Limited

Zulassungsdatum:

21/06/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00451

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/06/2000

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

Dokumente

Etikettierung

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage