

PENBEX

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Betamethasone
- Chlorphenamine maleate
- Procaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ПЕНБЕКС
PENBEX

Wirkstoff:

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

Zieltierarten:

Rind
Schwein
Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 3 Tag Мляко: 3 дни (6 издоywania)

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чиито месо е предназначено за човешка консумация.

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

QJ01RA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

17/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1820-16.07.2012

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/07/2012

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.