

PEN/STREP BG 200 mg /200 mg, suspension for injection

Zugelassen

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PEN/STREP BG 200 mg /200 mg, suspension for injection
ПЕН/СТРЕП БГ 200 mg /200 mg, инжекционна супензия

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Rind

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чито мясо е предназначено за консумация от хора.

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 4 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 4 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

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

QJ01RA01

Abgaberegelung:

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

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:

Donev EOOD

Zulassungsdatum:

25/05/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dutch Farm International B.V.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2995

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2023

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.

Etikettierung

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.