

PENICILLIN+STREPTOMYCINE/INTERVET ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PENICILLIN+STREPTOMYCINE/INTERVET ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

268.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

subkutane Anwendung:

•

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

•

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

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

QJ01RA01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

22/04/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.r.l.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

11643/23-04-1991/K-0060501

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/03/2023

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