

Propen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin procaine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Propen 300 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 7 Ημέρα For treatment duration of 3 days.

- Meat and offal. 9 Ημέρα For treatment duration of 4-7 days.

- Γάλα. 72 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 7 Ημέρα For a treatment duration of 3 days.

- Meat and offal. 9 Ημέρα For a treatment duration of 4-7 days.

•

Χοίρος

- Meat and offal. 7 Ημέρα For a treatment duration of 3 days.

- Meat and offal. 9 Ημέρα For a treatment duration of 4-7 days.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CE09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά

Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Interchem (Ireland) Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/03/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Interchem (Ireland) Limited

Αρμόδια αρχή:

Health Products Regulatory Authority

Αριθμός έγκρισης:

VPA10555/009/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/03/2012

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.