

PROCAIN-PENICILLIN-G ad us.vet. 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Pferde

Εγκριμένο

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

PROCAIN-PENICILLIN-G ad us.vet. 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Pferde

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός
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:

Ενδομαστική οδός:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 6 Ημέρα
- Meat and offal. 10 Ημέρα für die Behandlungsdauer 3 Tage
- Meat and offal. 12 Ημέρα 12 Tage für die Behandlungsdauer 4-7 Tage

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 6 Ημέρα
- Meat and offal. 10 Ημέρα für die Behandlungsdauer 3 Tage
- Meat and offal. 12 Ημέρα 12 Tage für die Behandlungsdauer 4-7 Tage

•

Άλογο

- Γάλα. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist

- Meat and offal. 10 Ημέρα für die Behandlungsdauer 3 Tage
- Meat and offal. 12 Ημέρα für die Behandlungsdauer 4-7 Tage

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CE09

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

aniMedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/08/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6873219.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/08/2005

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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