

Penstrep-ject, suspension pour injection

Autorisé

- Benzylpenicilline procaine
- Dihydrostreptomycine sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Penstrep-ject, suspension pour injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Porc (porcelet)

Bovin (veau)

Mouton

Mouton (agneau)

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 56 day

-

Porc

- Viande et abats. 49 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 49 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 56 day

-

Mouton

- Viande et abats. 56 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 56 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Lait. 5 day

- Viande et abats. 56 day

•

Porc

- Viande et abats. 49 day

•

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 49 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 56 day

•

Mouton

- Viande et abats. 56 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 56 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01RA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/08/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma International B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 100679

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/07/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.