

SHOTAPEN, suspension for injection

Autorisé

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin
- Benzylpenicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SHOTAPEN, suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

16.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

7.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.70 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 77 day

- Lait. 8 day Мляко: 8 дни (16 издојавания).

-

Porc

- Viande et abats. 47 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 77 day

-

Porc

- Lait. 8 day

- Viande et abats. 47 day

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

QJ51RC24

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/02/2010

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

Virbac

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2525

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/04/2015

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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