

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Autorisé

- Betamethasone
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 74 day
- Lait. 6 day
12 ordenhas

-

Porc

- Viande et abats. 44 day

-

Chat

- Viande et abats. 0 day

-

Chien

- Viande et abats. 0 day
-

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

QJ01RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

Disponible uniquement en [Portuguese](#)

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:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/2011

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

303/01/10NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2018

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.