

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

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day For treatment duration of 3 days.
- Meat and offal. 9 day For treatment duration of 4-7 days.
- Milk. 72 hour

-

juh

- Meat and offal. 7 day For a treatment duration of 3 days.
- Meat and offal. 9 day For a treatment duration of 4-7 days.

-

sertés

- Meat and offal. 7 day For a treatment duration of 3 days.
 - Meat and offal. 9 day For a treatment duration of 4-7 days.
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CE09

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Interchem (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/03/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchem (Ireland) Limited

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10555/009/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/03/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.