

Procilline LA Inj. suspension for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Engedélyezett

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Procilline LA Inj. инъекционна суспензия за говеда, овце, кози, свине, кучета и котки

Procilline LA Inj. suspension for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

kutya

macska

Алказмзс моджа:

Intramuscularis алказмзс

Термékжеллемзók

Натóаняг / Натáсерóссэг:

Сзак итт érhetó el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Сзак итт érhetó el [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Сзак итт érhetó el [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Гыóгызсерформа:

Сзусзпензиóс инъекció

Éлелмезés-егэсзсэгýгýи вáракозási идó алказмзс мод алпжán:

Intramuscularis алказмзс:

-

сзарвасмарха

- Meat and offal. 49 day

- Milk. 5 day 10 издожвания

-

жуh

- Meat and offal. 49 day

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

кеcske

- Meat and offal. 49 day

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

-

sértés

- Meat and offal. 30 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA01

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 [Bulgarian](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Kepro B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/06/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Kepro B.V.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2572

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/06/2010

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.

Címkeszöveg

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

Betegtájékoztató

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