

PENBEX

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Betamethasone
- Chlorphenamine maleate
- Procaine hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ПЕНБЕКС

PENBEX

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

ló

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day Мляко: 3 дни (6 издоywania)

-

sertés

- Meat and offal. 30 day

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чиито месо е предназначено за човешка консумация.

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](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Industrial Veterinaria S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/06/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Industrial Veterinaria S.A.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1820-16.07.2012

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/07/2012

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 található meg.

Package Leaflet and Labelling

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