

PEN/STREP BG 200 mg /200 mg, suspension for injection

Engedélyezett

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PEN/STREP BG 200 mg /200 mg, suspension for injection

ПЕН/СТРЕП БГ 200 mg /200 mg, инъекционна суспензия

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

szarvasmarha

juh

sertés

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо е предназначено за консумация от хора.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 4 day

-

juh

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 4 day

-

sertés

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Donev EOOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/05/2020

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dutch Farm International B.V.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2995

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/05/2023

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.

Címkeszöveg

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

Betegtájékoztató

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