

Pen & Strep suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām un cūkām

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Pen & Strep suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām un cūkām

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 23 day

- Milk. 60 hour

-

ló

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

juh

- Milk. no withdrawal period

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. 31 day

-

sertés

- Meat and offal. 18 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](#)

Elérhető:

Latvia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/11/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

V/NRP/96/0445

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

3/11/1996

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

Dokumentumok

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.

Alkalmazási előírás

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