

PENIJECTYL SUSPENSION INJECTABLE

Autorizzato

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PENIJECTYL SUSPENSION INJECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

194.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

205.30 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 6 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 7 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 6 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/04/1986

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3718639 7/1986

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.