

PEN-HISTA-STREP SUSPENSION INJECTABLE

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dexamethasone acetate
- Chlorphenamine maleate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PEN-HISTA-STREP SUSPENSION INJECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Gatto

Caprino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.69 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

9.96 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

313.05 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. 6 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 6 giorno

Uso intraperitoneale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 6 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 6 giorno

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

QJ01RV01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

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:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/02/1990

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/5680265 4/1990

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2010

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.