

# Shotapen, zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła 10 g/100 ml + 16400000 j.m./100 ml + 10 g/100 ml

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Shotapen, zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła 10 g/100 ml + 16400000 j.m./100 ml + 10 g/100 ml

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

bovini

### Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

20.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 49 giorno

- latte. 5 giorno

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

- 

##### **bovini**

- latte. 5 giorno

- carni e frattaglie. 49 giorno

---

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

QJ01RA

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/06/1995

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

0158

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/06/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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