

Penstrep-ject, sospensione per iniezione

Autorizzato

- Benzilpenicillina procaina
- Dihidroestreptomicina solfato

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Penstrep-ject, sospensione per iniezione

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Suino (suinetto)

Bovini (vitello)

Ovino

Ovino (agnello)

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 49 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 49 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 56 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 5 giorno

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 49 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 49 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 56 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 56 giorno

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

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/08/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma International B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 100679

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/07/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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