

PenStrep-400, 200.000 IU/ml + 200 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PenStrep-400, 200.000 IU/ml + 200 mg/ml suspension for injection for cattle, sheep, goats and pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- rene. 45 giorno
- latte. 3 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 21 giorno
- rene. 45 giorno
- latte. 3 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 21 giorno
- rene. 45 giorno
- latte. 3 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

- rene. 45 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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/02/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1729

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2007

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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