

PENBEX

Autorizzato

- Procaine hydrochloride
- Chlorphenamine maleate
- Betamethasone
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PENBEX

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

15.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

8.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

250.00 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. 30 giorno

- latte. 3 giorno

Мляко: 3 дни (6 издоивания)

-

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чиито месо е предназначено за човешка консумация.

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

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1820-16.07.2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2012

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.