Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000096494

SHOTAPEN L.A suspensão injetável para bovinos, suínos, cães e gatos



- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SHOTAPEN L.A suspensão injetável para bovinos, suínos, cães e gatos

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in **English**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

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 million international units / 100.00 millilitro(i)

Disponibile solo in **English**

10.00 million international units / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

bovini

- carni e frattaglie. 64 giorno

Leite: Não administrar a fêmeas produtoras de leite para consumo humano

•

Suino

- carni e frattaglie. 64 giorno

•

Cane

•

Gatto

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: Portogallo **Disponibile in:** Portogallo Descrizione della confezione: Disponibile solo in Portuguese Disponibile solo in Portuguese Ulteriori informazioni Tipo di diritto: Marketing Authorisation Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto: Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE) Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Virbac Data di autorizzazione all'immissione in commercio: 9/09/1992 Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti: Virbac Autorità responsabile: Directorate General For Food And Veterinary Numero di autorizzazione: 1278/01/19NFVPT Data della modifica dello stato dell'autorizzazione: 1/08/2019 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.