

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Autorizzato

- Betamethasone
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

0.38 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 74 giorno

- latte. 6 giorno
12 ordenhas

•

Suino

- carni e frattaglie. 44 giorno

•

Gatto

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Cane

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QJ01RV01

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 di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/03/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

303/01/10NFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2018

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.