

PROCAIN-PENICILLIN-G ad us.vet. 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Pferde

Awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

PROCAIN-PENICILLIN-G ad us.vet. 300 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Pferde

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 10 day für die Behandlungsdauer 3 Tage

- Meat and offal. 12 day 12 Tage für die Behandlungsdauer 4-7 Tage

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Milk. 6 day

- Meat and offal. 10 day für die Behandlungsdauer 3 Tage

- Meat and offal. 12 day 12 Tage für die Behandlungsdauer 4-7 Tage

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist

- Meat and offal. 10 day für die Behandlungsdauer 3 Tage

- Meat and offal. 12 day für die Behandlungsdauer 4-7 Tage

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CE09

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

aniMedica GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

1/08/2005

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica Herstellungs GmbH

Autorità responsabli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

6873219.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/08/2005

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.