

Penicillin-G-Natrium 180 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Awtorizzat

- Benzylpenicillin sodium

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Penicillin-G-Natrium 180 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi Ingliż

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliż Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

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

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
180.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Trab u solvent għal soluzzjoni għall-injezzjoni

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

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 4 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 5 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CE01

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](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/11/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Awtorità responsabbli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

6933217.00.00

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

28/01/2013

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.