

Pen-Strep (200 mg + 250 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pen-Strep (200 mg + 250 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Paard

Kat

Varken

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 5 day

-

Schaap

- Meat and offal. 30 day

-

Geit

- Meat and offal. 30 day

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses intended for slaughter.

-

Varken

- Meat and offal. 30 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

21/05/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0738

Datum toelatingswijziging:

21/05/1999

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.