

Procilline LA Inj. suspension for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Procilline LA Inj. инжекционна суспензия за говеда, овце, кози, свине, кучета и котки

Procilline LA Inj. suspension for injection for cattle, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 49 day

- Milk. 5 day 10 издоywania

-

Schaap

- Meat and offal. 49 day

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

Geit

- Meat and offal. 49 day

Не се разрешава за употреба при овце и кози, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

-

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:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Kepro B.V.

Handelsvergunningsdatum:

2/06/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Kepro B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2572

Datum toelatingswijziging:

2/06/2010

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

Bijsluiter

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