

PEN-STREP 200 / 250 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PEN-STREP 200 / 250 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 21 day

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

- Milk. 144 hour

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

•

Varken

- Meat and offal. 21 day

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

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:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Univet Limited

Handelsvergunningsdatum:

21/06/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Univet Limited

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00451

Datum toelatingswijziging:

21/06/2000

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.