

# Alfapen-Strep Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Alfapen-Strep Suspension for Injection for Cattle, Sheep and Pigs

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Varken

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
233.62 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 72 hour

•

**Schaap**

- Meat and offal. 21 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 21 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:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## 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:**

Alfa Med Limited

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

23/08/1999

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfa Med Limited

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Vergunningsnummer:**

VPA10894/003/001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

23/08/1999

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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