

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Toegelaten

- Betamethasone
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 74 day
- Milk. 6 day 12 ordenhas

-

Varken

- Meat and offal. 44 day

-

Kat

- Meat and offal. 0 day

-

Hond

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RV01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

31/03/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

303/01/10NFVPT

Datum toelatingswijziging:

1/12/2018

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

Documenten

Combined File of all Documents

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