

Pen & Strep suspensija injekcijām

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pen & Strep suspensija injekcijām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

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](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Nelietot zirgiem, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Rund

- Meat and offal. 23 day

- Milk. 60 hour

-

Schaap

- Milk. no withdrawal period

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Meat and offal. 31 day

-

Varken

- Meat and offal. 18 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:

Letland

Beschikbaar in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Letlands

Alleen beschikbaar in Letlands

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

1/11/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/96/0445

Datum toelatingswijziging:

3/11/1996

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.