

Shotapen szuszpenziós injekció sertések és szarvasmarhák részére A.U.V.

Autorisert

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Shotapen szuszpenziós injekció sertések és szarvasmarhák részére A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
205.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 5 dag
- Slakt. 49 dag

-

gris

- Slakt. 35 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 5 dag
- Slakt. 49 dag

-

gris

- Slakt. 35 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/05/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/05/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.