

Penicillin-Dihydrostreptomycin 45 Mega ad us. vet. 200/323 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine (bis 25 kg)

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Penicillin-Dihydrostreptomycin 45 Mega ad us. vet. 200/323 mg/ml
Injektionssuspension für Rinder und Schweine (bis 25 kg)

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

322.95 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- Meat and offal. 45 dia

- Milk. 11 dia

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 45 dia

-

Pig

- Meat and offal. 80 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

aniMedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

26/09/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6495958.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

26/09/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.