

PEN-STREP 200 / 250 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PEN-STREP 200 / 250 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

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](#) [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

250.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 dia

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

- Milk. 144 hora

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

18 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn und 10 mg Dihydrostreptomycin)/kg KGW/Tag

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

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:

Univet Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

21/06/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Univet Limited

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00451

Data da alteração do estado de autorização:

21/06/2000

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Rotulagem

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

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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