

Pen-Strep 20/20 pro inj., suspensie voor injectie voor honden en katten

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

Pen-Strep 20/20 pro inj., suspensie voor injectie voor honden en katten

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

200000.00 international unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

200.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:**

- Dog
- Cat

Via subcutânea:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01RA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Dutch

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

6/05/1996

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 8846

Data de alteração do estado de autorização:

22/10/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079662>