

PEN-HISTA-STREP SUSPENSION INJECTABLE

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dexamethasone acetate
- Chlorphenamine maleate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PEN-HISTA-STREP SUSPENSION INJECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Capră

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.69 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
9.96 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
313.05 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 6 zi

-

Porc

- Carne și organe. 30 zi

-

Capră

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 6 zi

Administrare intraperitoneală:

-

Bovine

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 6 zi

•

Porc

- Carne și organe. 30 zi

•

Capră

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 6 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RV01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

2/02/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/5680265 4/1990

Data modificării statusului autorizației:

2/02/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.