

Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizat

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Penicillin L.A. (150 mg + 112,5 mg) / ml Zawiesina do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

112.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 5 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. no withdrawal period

Do not use in lactating sheep producing milk for human consumption.

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE30

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 Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

15/10/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0917

Data modificării statusului autorizației:

15/10/1999

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.