

# SHOTAPEN, Injekční suspenze

Neautorizat

- Benzylpenicillin
- Benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

SHOTAPEN, Injekční suspenze

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

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

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

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

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 64 zi
- Lapte. 120 oră

•

**Porc**

- Carne și organe. 39 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period

Nepoužívát u koní, jejichž maso je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Virbac

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/03/2023

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Virbac

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/038/94-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/02/2011

---

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

Prospectul

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

Etichetarea

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