

Pen&Strep szuszpenziós injekció szarvasmarhák, juhok, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Pen&Strep szuszpenziós injekció szarvasmarhák, juhok, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 60 oră
- Carne și organe. 23 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 31 zi

-

Porc

- Carne și organe. 18 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

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](#)

Disponibil în:

Hungary

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

Disponibile numai în [Maghiară](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

6/09/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

6/09/1994

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