

Peni-Strepto- 200/200 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Peni-Strepto- 200/200 mg/ml Injektionssuspension für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

205.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Milk. 144 oră

16 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 8 mg Dihydrostreptomycin) / kg KGW / Tag

- Carne și organe. 21 zi

16 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 8 mg Dihydrostreptomycin) / kg KGW / Tag

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

16 mg (8 mg Benzylpenicillin-Procaïn + 8 mg Dihydrostreptomycin) / kg KGW / Tag

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 Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

22/09/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

17007

Data modificării statusului autorizației:

22/09/1981

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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.