

Shotapen szuszpenziós injekció sertések és szarvasmarhák részére A.U.V.

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Shotapen szuszpenziós injekció sertések és szarvasmarhák részére A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

205.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 5 zi

- Carne și organe. 49 zi

-

Porc

- Carne și organe. 35 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 5 zi

- Carne și organe. 49 zi

-

Porc

- Carne și organe. 35 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

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:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

4/05/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

4/05/1999

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.

Etichetarea

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