

Interpen - Vet - Injektionssuspension für Tiere

Suspendată

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Interpen - Vet - Injektionssuspension für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)
200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Milk. 144 oră
- Carne și organe. 21 zi

-

Oaie

- Milk. 144 oră
- Carne și organe. 21 zi

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Germană](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Suspended

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

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:

Alvetra U. Werfft GmbH

Data autorizației de comercializare:

16/12/1971

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alvetra U. Werfft GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

13282

Data modificării statusului autorizației:

12/02/2014

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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.