

PEN/STREP BG 200 mg /200 mg, suspension for injection

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PEN/STREP BG 200 mg /200 mg, suspension for injection

ПЕН/СТРЕП БГ 200 mg /200 mg, инжекционна суспензия

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 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:

-

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо е предназначено за консумация от хора.

-

Bovine

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 4 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 30 zi

Codul anatomic therapeutic 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 Bulgară

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 Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Donev EOOD

Data autorizației de comercializare:

25/05/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dutch Farm International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2995

Data modificării statusului autorizației:

17/05/2023

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 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.

Prospectul

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