

PENIJECTYL SUSPENSION INJECTABLE

Godkänd

- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PENIJECTYL SUSPENSION INJECTABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Get

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
194.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
205.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 7 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

-

Får

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 6 dygn

-

Get

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 7 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 7 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

•

Får

- Meat and offal. 30 dygn

- Milk. 6 dygn

•

Get

- Meat and offal. 30 dygn

- Milk. 7 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

23/04/1986

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/3718639 7/1986

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/04/2011

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.