

Penstrep-ject, suspensie voor injectie

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produkstens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Penstrep-ject, suspensie voor injectie

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Svin (smågris)

Nöt (kalv)

Får

Får (lamm)

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 5 dygn
- Meat and offal. 56 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 49 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 49 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 56 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 5 dygn
- Meat and offal. 56 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 49 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 49 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 56 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

30/08/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma International B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 100679

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/07/2019

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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