

PENBEX

Godkänd

- Procaine hydrochloride
- Chlorphenamine maleate
- Betamethasone
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PENBEX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

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

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

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 3 dygn Мляко: 3 дни (6 издојавания)

-

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

-

Häst

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чиито месо е предназначено за човешка консумация.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

17/06/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-1820-16.07.2012

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/07/2012

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.