

PENBEX

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

ПЕНБЕКС

PENBEX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

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.

-

Hund

•

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Bulgarien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091315>