

PENTOMAST LC, intramaminé suspensija galvijams

Разрешен

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE
- Streptomycin sulfate
- Benzympenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PENTOMAST LC, intramaminé suspensija galvijams

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
100000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава

- Milk. 108 hour

108 hours after last treatment. The milk is not authorized for human consumption during treatment.

- Meat and offal. 7 day

Slaughter of animals during treatment is not authorized.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Допълнителна информация**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

Дата на разрешение за търговия:

11/02/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/18/2447/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/11/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.