

SUSTREPEN 250 / 250 mg/ml suspensija za injiciranje

Εγκεκριμένο

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

SUSTREPEN 250 / 250 mg/ml suspensija za injiciranje

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

313.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 12 Ημέρα Govedo: meso in organi 12 dni

- Kidney. 28 Ημέρα Govedo: ledvice 28 dni

- Γάλα. 4 Ημέρα Govedo: mleko 4 dni

•

Χοίρος

- Meat and offal. 12 Ημέρα Prašiči: meso in organi 12 dni

- Kidney. 28 Ημέρα Prašiči: ledvice 28 dni

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ημέρα Ovce: meso in organi 12 dni

- Kidney. 28 Ημέρα Ovce: ledvice 28 dni

- Γάλα. 4 Ημέρα Ovce: mleko 4 dni

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01RA01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Slovenia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

4/12/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

GENERA d.d.

Αρμόδια αρχή:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Αριθμός έγκρισης:

NP/V/0322/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/12/2003

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.