

# PENTOMAST LC, intramaminé suspensija galvijams

Εγκεκριμένο

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE
- Streptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

PENTOMAST LC, intramaminé suspensija galvijams

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Αγελάδα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
10.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100000.00 international unit(s) / 1.00 Σύριγγα

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομαστική οδός:**

•

#### **Αγελάδα**

- Milk. 108 Ωρα

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

- Meat and offal. 7 Ημέρα

Slaughter of animals during treatment is not authorized.

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51RV01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

---

## 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:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

11/02/2018

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

### **Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

23/11/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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