

PENDISTREP 200 mg/ml + 250 mg/ml injection suspension for cattle, sheep, goats and pigs

Engedélyezett

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PENDISTREP 200 mg/ml + 250 mg/ml injection suspension for cattle, sheep, goats and pigs

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

juh

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

kecske

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

sertés

- Meat and offal. 28 day

•

ló

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CE30

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Bulgaria

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Syva S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/07/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Syva S.A.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2097

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/07/2008

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.