

SUSTREPEN 250 / 250 mg/ml suspensija za injiciranje

Registruotas

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SUSTREPEN 250 / 250 mg/ml suspensija za injiciranje

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Avis

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

313.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d. Govedo: meso in organi 12 dni
- Kidney. 28 d. Govedo: ledvice 28 dni
- Pienas. 4 d. Govedo: mleko 4 dni

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d. Prašiči: meso in organi 12 dni
- Kidney. 28 d. Prašiči: ledvice 28 dni

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d. Ovce: meso in organi 12 dni
 - Kidney. 28 d. Ovce: ledvice 28 dni
 - Pienas. 4 d. Ovce: mleko 4 dni
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QJ01RA01

Tiekimo teisinis statusas:
Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:
Valid

Registruota:
Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:
Slovenia

Pakuotės aprašymas:
Pateikiama tik [Slovėnų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:
Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:
Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

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

Rinkodaros leidimo data:
4/12/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:
Genera d.d.

Atsakinga institucija:
Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registracijos numeris:

NP/V/0322/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/12/2003

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.