

CRODISTREPTO suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos e equinos

Igaliotas

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin

Product identification

Vaisto pavadinimas:

CRODISTREPTO suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos e equinos

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

• **Avis**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 30 day

• **Žirgas**

- Meat and offal. 30 day

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano

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

QJ01CE30

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Pateikiama tik [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Campifarma

Marketing authorisation date:

17/02/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Syva S.A.U.

Atsakinga institucija:

DGAV

Registracijos pažymėjimo numeris:

51313

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/05/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106267>