

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

Atļautas

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Kaza

Cūka

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

250.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- Milk. 3 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- Milk. 3 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- Milk. 3 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CE30

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Bulgaria

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Syva S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

17/07/2008

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Syva S.A.

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-2097

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/07/2008

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.