

CRODISTREPTO suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos e equinos

Niet
gemachtigd

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CRODISTREPTO suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos e equinos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 3 day

-

Schaap

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 3 day

-

Varken

- Meat and offal. 30 day

-

Paard

- Meat and offal. 30 day

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CE30

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Revoked

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Campifarma Lda.

Handelsvergunningsdatum:

28/12/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Syva S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

51313

Datum toelatingswijziging:

17/02/2000

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.