

PENTOMYCIN, 200/250 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, ovce i svinje

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PENTOMYCIN, 200/250 mg/mL, suspensija za injekciju, za goveda, ovce i svinje

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 28 zi
- Lapte. 6 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi

Nije odobrena primjena ov cama čije se mlijeko koristi za hranu.

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegiană

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Univet Limited

Data autorizației de comercializare:

24/10/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Univet Limited

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/13-01/379

Data modificării statusului autorizației:

3/02/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.