

CRODISTREPTO suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos e equinos

Ni
odobreno

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

CRODISTREPTO suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos e equinos

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

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

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

-

Sheep

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

-

Horse

- Meat and offal. 30 day

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CE30

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Revoked

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Campifarma Lda.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/12/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Syva S.A.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

51313

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/02/2000

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.