

STREPTOMYCIN 20%

Registrováno

- Streptomycin sulfate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

СТРЕПТОМИЦИН 20%

STREPTOMYCIN 20%

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Skot (tele)

Ovce

Prase

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Kůň

- Maso. no withdrawal period

Коне: не се разрешава за употреба при животни, чието месо е предназначено за консумация от хора

-

Skot (tele)

- Maso. 30 day

- Milk. 5 day

-

Ovce

- Maso. 30 day

- Milk. 60 hour

-

Prase

- Maso. 30 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01GA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Bulharsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dsm Denitrans OOD

Datum registrace:

15/10/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dsm Denitrans OOD

Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Registrační číslo:

0022-2839

Datum změny stavu registrace:

19/10/2022

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.