

# STREPTOMYCIN 20%

Zugelassen

- Streptomycin sulfat

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

STREPTOMYCIN 20%

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd  
Saugkalb  
Schaf  
Schwein  
Hund  
Katze

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 5 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 60 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01GA01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Dsm Denitrans OOD

---

**Zulassungsdatum:**

15/10/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dsm Denitrans OOD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2839

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/10/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.