

STREPTOMYCIN 20%

Autorizado

- Streptomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

СТРЕПТОМИЦИН 20%

STREPTOMYCIN 20%

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Terneros

Ovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Terneros

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 5 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 60 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

-

Perros

-

Gatos**Vía subcutánea:**

-

Caballos

-

Terneros

-

Ovino

-

Porcino

-

Perros

-

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01GA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dsm Denitrans OOD

Fecha de autorización de comercialización:

15/10/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dsm Denitrans OOD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2839

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/10/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091781>