

DIHYDROSTREPTOMYCIN inj. - BG

Myönnetty

- Dihydrostreptomycin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ДИХИДРОСТРЕПТОМИЦИН инж. – БГ

DIHYDROSTREPTOMYCIN inj. - BG

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Vuohi

Sika

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 72 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 72 hour

-

Vuohi

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 72 hour

-

Sika

- Meat and offal. 6 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01GA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Bulgaria

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä Bulgarian

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English

Myyntiluvan haltija:

PROVET S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/11/2016

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Provet S.A.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2692

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/03/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

E_Dihydrostreptomycin-tr-02-2022.pdf