

ESTREPTOLAB BG 250 mg/ml

Odobreno

- Dihydrostreptomycin sulfate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ESTREPTOLAB BG 250 mg/ml

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
250.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Meat and offal. 83 day

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

-

Pig

- Meat and offal. 73 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01GA90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Labiana Life Sciences S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/03/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Labiana Life Sciences S.A.

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-2874

Datum promjene statusa odobrenja:

10/07/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.