

STREPTOMYCIN 20%

Viðurkennt

- Streptomycin sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

СТРЕПТОМИЦИН 20%

STREPTOMYCIN 20%

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í English

Marktegund:

Hestur

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

- Mjólk. 5 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

- Mjólk. 60 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Hundur

-

Köttur**Til notkunar undir húð:**

-

Hestur

-

Nautgripir (kálfur)

-

Sauðkind

-

Svín

-

Hundur

-

Köttur

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01GA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dsm Denitrans OOD

Dagsetning markaðsleyfis:

15/10/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dsm Denitrans OOD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2839

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/10/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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