

ACTI-STREPTO

Igaliotas

- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

ACTI-STREPTO

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Triušis

Veršelis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

626.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

- **Galvijai**

- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 14 day

- **Triušis**

- Meat and offal. 14 day

- **Veršelis**

- Meat and offal. 14 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA07AA90

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

24/07/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratoires Biové

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/2441413 9/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037830>