

NEOSTREP L.A.

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

НЕОСТРЕП Л.А.

NEOSTREP L.A.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Schaap

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
80000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
120000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

Horses- Not authorized for use in animals which meat is intended for human consumption. Sheep and horses- not authorized for use in animals, which milk is intended for human consumption.

-

Rund

- Meat and offal. 64 day
 - Milk. 8 day

-

Schaap

- Meat and offal. 56 day

Sheep and horses- not authorized for use in animals, which milk is intended for human consumption.

-

Varken

- Meat and offal. 49 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dsm Denitrans OOD

Handelsvergunningsdatum:

5/07/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dsm Denitrans OOD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-3062

Datum toelatingswijziging:

30/03/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.