

NEOSTREP

Toegelaten

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

НЕОСТРЕП

NEOSTREP

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Schaap

Varken

Hond

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Schaap

- Meat and offal. 30 day

овце и коне – не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Varken

- Meat and offal. 30 day

-

Rund

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 4 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](#)

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](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dsm Denitrans OOD

Handelsvergunningsdatum:

15/10/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dsm Denitrans OOD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2838

Datum toelatingswijziging:

19/10/2022

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.