

NEOSTREP

Autorisert

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEOSTREP

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

sau

gris

hund

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

250.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
200000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. no withdrawal period

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

-

sau

- Slakt. 30 dag

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

-

gris

- Slakt. 30 dag

-

storfe

- Slakt. 30 dag

- Melk. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01RA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 10a i Direktiv No 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dsm Denitrans OOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/10/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dsm Denitrans OOD

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2838

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/10/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.