

NEOSTREP

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NEOSTREP

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Oaie

Porc

Câine

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Cal

- Carne și organe. no withdrawal period

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

•

Oaie

- Carne și organe. 30 zi

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

•

Porc

- Carne și organe. 30 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dsm Denitrans OOD

Data autorizației de comercializare:

15/10/2018

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dsm Denitrans OOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-2838

Data modificării statusului autorizației:

19/10/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.