

NIGER 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizovaný

- Kanamycin sulfate

Product identification

Název léčivého přípravku:

NIGER 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Ovce

Koza

Pes

Kočka

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Ovce**

- Maso. 78 day

- Milk. 3 day

• Koza

- Maso. 117 day

- Milk. 3 day

• Pes

- Not applicable. no withdrawal period

• Kočka

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01GB04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

31/08/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Provet S.A.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

85082/02-12-2011/K-0046901

Datum změny stavu registrace:

10/10/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107586>