

NIGER 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisiert

- Kanamycin sulfate

Product identification

Name des Arzneimittels:

NIGER 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schaf

Ziege

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Schaf**

- Fleisch und Innereien. 78 day
- Milch. 3 day

• Ziege

- Fleisch und Innereien. 117 day
- Milch. 3 day

• Hund

- Not applicable. no withdrawal period

• Katze

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01GB04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

31/08/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Provet S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

85082/02-12-2011/K-0046901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

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>