

DIHYDROSTREPTOMYCIN/PROVET 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Myönnetty

- Dihydrostreptomycin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DIHYDROSTREPTOMYCIN/PROVET 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas (karitsa)

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Lammas (karitsa)

- Meat and offal. 40 day

-

Koira

- Not applicable. no withdrawal period

Not applicable

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA07AA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Greece

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

PROVET S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/04/1980

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

PROVET S.A.

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

56320/11-08-2010/K-0032901

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/10/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet