

ACTI-STREPTO

Autorisé

- Dihydrostreptomycin sulfate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ACTI-STREPTO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Lapin

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

626.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Lapin

- Viande et abats. 14 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 14 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA07AA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Pot de 250 g

Pot de 1 kg

Sac de 5 kg

Boîte de 10 sachets de 100 g

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratoires Biove

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/07/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2441413 9/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/07/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit