

# DIHYDROSTREPTOMYCINE PROVET

Odobreno

## 250 mg/ml

- Dihydrostreptomycin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

DIHYDROSTREPTOMYCINE PROVET 250 mg/ml

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Supkutano

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
250.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 72 sat

- 

#### Pig

- Meat and offal. 30 day

- 

#### Cattle

- Milk. 72 sat
- Meat and offal. 30 day

### Supkutano:

- 

#### Sheep

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 72 sat

- 

#### Pig

- Meat and offal. 30 day

-

## **Cattle**

- Milk. 72 sat
- Meat and offal. 30 day

---

### **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01GA90

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Status odobrenja:**

Važeće

---

### **Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Dostupan u:**

Romania

---

### **Opis paketa:**

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dostupan samo u [rumunjski](#)

---

## **Dodatne informacije**

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

PROVET S.A.

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

12/08/2015

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

PROVET S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj odobrenja:**

220109

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

5/07/2022

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.