

DIHYDROSTREPTOMYCIN/PROVET 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Odobreno

- Dihydrostreptomycin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

DIHYDROSTREPTOMYCIN/PROVET 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

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 (lamb)

- Meat and offal. 40 day

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA07AA90

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 nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Greece

Opis paketa:

Dostupan samo u grčki

Dostupan samo u grčki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski portugalski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

PROVET S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/04/1980

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

PROVET S.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

56320/11-08-2010/K-0032901

Datum promjene statusa odobrenja:

10/10/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet