

DIHYDROSTREPTOMYCIN/PROVET 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DIHYDROSTREPTOMYCIN/PROVET 250MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino (agnello)

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 40 giorno

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period
Not applicable

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA07AA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English Portuguese

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

PROVET S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/04/1980

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

PROVET S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

56320/11-08-2010/K-0032901

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet