

ДЕПОМИЦИН

Неразрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ДЕПОМИЦИН

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat. 14 day

- Meat and offal. 21 day

Вътрешни органи: 21 дни (говеда и прасета).

- Milk. 72 day

72 часа (равностойно на 6 издоявания).

-

свиня

- Meat. 14 day

- Organ tissue. 21 day

-

овца

- Meat. 14 day

- Organ tissue. 35 day

- Milk. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

-

КОН

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за човешка консумация

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Размер на опаковката: 250 ml.

Картонена кутия със стъклени или полиетиленови терефталатни (PET) флакони, затворени с халогенат бутил гумени тапи и алуминиеви капачки.Размер на опаковката: 100 ml

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

25/03/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2014-15.04.2013

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/09/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling