

# DEVOMYCIN, 200MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Разрешен

- Streptomycin sulfate

## Product identification

### Име на ветеринарномедицинския продукт:

DEVOMYCIN, 200MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

### Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

овца

свиня

куче

котка

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Product details

### Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамускулно приложение:**

• **говеда**

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 48 hour

• **овца**

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 48 hour

• **свиня**

- Meat and offal. 19 day

• **куче**

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

• **котка**

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

---

**Ветеринарномедицински Анатоμο-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01GA01

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

---

### Притежател на лиценза за употреба:

Hellafarm S.A.

---

### Marketing authorisation date:

21/07/1988

---

### Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### Отговорен орган:

National Organization For Medicines

---

### Номер на лиценза:

51833/13-07-2012/K-0029001

---

### Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/08/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992283>