

Depomycin suspenzija za injiciranje za govedo, prašiče, ovce, pse in mačke

Неразрешен

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Depomycin suspenzija za injiciranje za govedo, prašiče, ovce, pse in mačke

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

куче

котка

Начин на 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

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 60 day

Meso in organi: 60 dni V primeru, da se zavrže organe in mesta injiciranja, je karenca 14 dni.

- Milk. 3 day Mleko (krav): 3 dni (6 molž)

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:

Налично само в Словенски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/08/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0084/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/12/2023

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.