

DEPOMYCIN

No autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEPOMYCIN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat. 14 Día

- Meat and offal. 21 Día

Вътрешни органи: 21 дни (говеда и прасета).

- Milk. 72 Día

72 часа (равностойно на 6 издожвания).

-

Porcino

- Meat. 14 Día

- Organ tissue. 21 Día

-

Ovino

- Meat. 14 Día

- Organ tissue. 35 Día

- Milk. no withdrawal period

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

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

25/03/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2014-15.04.2013

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/09/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.