

Dewo 100mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem, kaķiem

Non
autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

Dewo 100mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām, cūkām, suņiem, kaķiem

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Chat

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- **Chat**

- **Bovins**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Mouton**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Chèvre**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Porc**

- Viande et abats. 8 day

- **Chien**

Voie intramusculaire:

- **Bovins**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Mouton**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Chèvre**

- Viande et abats. 8 day

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Porc**

- Viande et abats. 8 day

- **Chien**

. Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP52AE01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Authorised in:

Lettonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

25/10/1995

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Bremer Pharma GmbH

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/95/0155

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/06/2022

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023180>