

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

Nije
ovlašteno

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Product identification

Naziv VMP-a:

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

Djelatna tvar:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

- **Cat**

- **Cattle**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Sheep**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Goat**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Pig**

- Meat and offal. 8 day

- **Dog**

Intramuskularno:

- **Cattle**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Sheep**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Goat**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Pig**

- Meat and offal. 8 day

- **Dog**

- **Cat**

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP52AE01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

Dostupno samo u [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bremer Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

25/10/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Bremer Pharma GmbH

Odgovorno tijelo:

Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

V/NRP/95/0155

Datum promjene statusa odobrenja:

29/06/2022

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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