

Depomycin (200 mg + 200 mg) /ml Zawiesina do wstrzykiwań

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Depomycin (200 mg + 200 mg) /ml Zawiesina do wstrzykiwań

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

ló

macska

sertés

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 5 day
- Meat and offal. 56 day

-

juh

- Meat and offal. 35 day
- Meat and offal. 56 day

-

ló

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

sertés

- Meat and offal. 30 day
- Meat and offal. 49 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 56 day
- Milk. 5 day
- Meat and offal. 30 day

-

juh

- Meat and offal. 56 day
- Meat and offal. 35 day

-

ló

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

sertés

- Meat and offal. 49 day
- Meat and offal. 30 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Poland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/02/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Productions S.r.l.

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

0339

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/02/1997

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.