

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

juh

ló

macska

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 6 day For treatment duration of 3-5 days
- Meat and offal. 8 day for a treatment duration of 6-7 days.
- Milk. 7 day

•

juh

- Meat and offal. 4 day For treatment duration of 3-5 days
- Meat and offal. 6 day For a treatment duration of 6-7 days.

•

ló

- Meat and offal. 6 month For treatment duration of 3-5 days
- Meat and offal. 182 day

For treatment duration of 6-7 days. Withdrawal period is 6 months and 2 days (30 days x 6 +2 days).

•

sertés

- Meat and offal. 5 day For treatment duration of 3-5 days
- Meat and offal. 7 day For treatment duration of 6-7 days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CE09

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:

Ireland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/10/1987

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet Productions S.r.l.

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:VPA10996/068/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:1/10/1987

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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