

DEPOCILLINA 300 mg/ml sospensione acquosa iniettabile per bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DEPOCILLINA 300 mg/ml sospensione acquosa iniettabile per bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szarvasmarha
juh
sertés
macska
kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

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

Gyógyszerforma:

Szuszenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 10 day

Usò non consentito in equini che producono latte per il consumo umano

-

szarvasmarha

- Milk. 264 hour

- Meat and offal. 5 day

-

juh

- Milk. 156 hour

- Meat and offal. 4 day

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

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:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/10/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

100044

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/11/2008

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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