

Depomycine, vet. Stungulyf, dreifa Handa hrossum, nautgripum, svínum, sauðfé, hundum og köttum

Nem engedélyezett

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Depomycine, vet. Stungulyf, dreifa Handa hrossum, nautgripum, svínum, sauðfé, hundum og köttum

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szarvasmarha
sertés
juh
kutya
macska

Alkalmazás módja:

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:

-

ló

- Meat and offal. 10000000 day

Dýralyfið má ekki gefa hrossum séu sláturafurðir nýttar til manneldis

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 60 day

- Milk. 3 day

-

sertés

- Meat and offal. 60 day

-

juh

- Meat and offal. 60 day

- Milk. 10000000 day

Dýralyfið má ekki gefa mjólkandi ám sé mjólkinn nýtt til manneldis

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:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Icelandic](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/11/1982

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Icelandic Medicines Agency

Engedély száma:

822858

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/08/2024

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