

# DEPOMYCIN

Ekki heimilað

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

DEPOMYCIN

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Hestur

Hundur

Köttur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

---

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt. 14 dagar
- Kjöt og innmatur. 21 dagar Вътрешни органи: 21 дни (говеда и прасета).
- Mjólk. 72 dagar 72 часа (равностойно на 6 издожвания).

- 

#### Svín

- Kjöt. 14 dagar
- Organ tissue. 21 dagar

- 

#### Sauðkind

- Kjöt. 14 dagar
- Organ tissue. 35 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при овце, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

-

## Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за човешка консумация

---

### ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01RA01

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

### Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

---

### Heimilað í:

Búlgaríá

---

### Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

### Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

### Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

---

### Dagsetning markaðsleyfis:

25/03/2008

---

### Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet Productions S.r.l.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-2014-15.04.2013

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

3/09/2023

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.