

Depomicina 200 mg + 200 mg suspensão injetável para bovinos, suínos, ovinos, equinos, cães e gatos

Ekki
heimilað

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Depomicina 200 mg + 200 mg suspensão injetável para bovinos, suínos, ovinos, equinos, cães e gatos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Do not use in horses intended for human consumption and lactating sheep producing milk for human consumption.

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

QJ01RA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Afturkallað

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í Portuguese

Aðeins fánlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska Portuguese Norwegian

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/01/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MSD Animal Health Lda.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 1134/01/17NFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/08/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet