

DEPOMYCIN

Non autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEPOMYCIN

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carne. 14 giorno
 - carni e frattaglie. 21 giorno
 - latte. 72 giorno
- Вътрешни органи: 21 дни (говеда и прасета).
72 часа (равностойно на 6 издожвания).

-

Suino

- carne. 14 giorno
- tessuto d'organo. 21 giorno

-

Ovino

- carne. 14 giorno
- tessuto d'organo. 35 giorno
- latte. no withdrawal period

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QJ01RA01

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Rinunciato

Autorizzato in:
Bulgaria

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in Bulgarian
Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
25/03/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2014-15.04.2013

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.