

Depomycin (200 mg + 200 mg) /ml Zawiesina do wstrzykiwań

Awtorizzat

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Product identification

Isem tal-mediċina:

Depomycin (200 mg + 200 mg) /ml Zawiesina do wstrzykiwań

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 5 day
- Meat and offal. 56 day

-

Sheep

- Meat and offal. 35 day
- Meat and offal. 56 day

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 30 day
- Meat and offal. 49 day

-

Dog

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 56 day
- Milk. 5 day
- Meat and offal. 30 day

-

Sheep

- Meat and offal. 56 day
- Meat and offal. 35 day

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

-

Cat

-

Pig

- Meat and offal. 49 day

- Meat and offal. 30 day

•

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01RA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Disponibbli biss fi [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

27/02/1997

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet Productions S.r.l.
Intervet International B.V.

Awtorità responsabli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0339

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

27/02/1997

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

Documents

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057519>