

DEVOMYCIN, 200MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Autorisert

- Streptomycin sulfate

Product identification

Legemidlets navn:

DEVOMYCIN, 200MG/ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

hund

katt

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Slakt. 16 dag

- Milk. 48 time

• **sau**

- Slakt. 19 dag

- Milk. 48 time

• **gris**

- Slakt. 19 dag

• **hund**

- Slakt. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

• **katt**

- Slakt. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01GA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Greek

Tilgjengelig bare i Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Hellafarm S.A.

Marketing authorisation date:

21/07/1988

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

51833/13-07-2012/K-0029001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/08/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992283>