

# Depomycin suspenszija za injiciranje za govedo, prašiče, ovce, pse in mačke

Niet  
gemachtigd

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Dihydrostreptomycin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Depomycin suspenszija za injiciranje za govedo, prašiče, ovce, pse in mačke

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Varken

Hond

Kat

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

---

### Wachttijd per toedieningsweg:

#### Intramusculair gebruik:

- 

#### Rund

- Meat and offal. 60 day

Meso in organi: 60 dni V primeru, da se zavrže organe in mesta injiciranja, je karenca 14 dni.

- Milk. 3 day Mleko (krav): 3 dni ( 6 molž )

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01RA01

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### Vergunningsstatus:

Surrendered

---

### Toegelaten in:

Slovenië

---

### Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

13/08/2003

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet Productions S.r.l.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Vergunningsnummer:**

NP/V/0084/001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

4/12/2023

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.