

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

Não
autorizado

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

278.90 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• Cattle

- Meat and offal. 60 dia

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

- Milk. 3 dia

Mleko (krav): 3 dni (6 molž)

• Sheep

• Pig

• Dog

• Cat

Via subcutânea:

• Dog

• Cat

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01RA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Slovenian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em English French Italian Latvian Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/08/2003

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridade responsável:

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

Número da autorização:

NP/V/0084/001

Data de alteração do estado de autorização:

4/12/2023

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005104>