

Depomicina 200 mg + 200 mg suspensão injetável para bovinos, suínos, ovinos, equinos, cães e gatos

Ni
odobreno

- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Depomicina 200 mg + 200 mg suspensão injetável para bovinos, suínos, ovinos, equinos, cães e gatos

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 30 day

-

Pig

- Meat and offal. 30 day

-

Sheep

- Meat and offal. 30 day

Do not use in horses intended for human consumption and lactating sheep producing milk for human consumption.

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01RA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Revoked

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

MSD Animal Health Lda.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/01/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

MSD Animal Health Lda.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 1134/01/17NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/08/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet