

Depomycine, suspensie voor injectie

Godkänd

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Depomycine, suspensie voor injectie

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Svin (smågris)

Nöt (kalv)

Får

Får (lamm)

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 5 dygn
- Meat and offal. 56 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 49 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 49 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 56 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 5 dygn
- Meat and offal. 56 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 49 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 49 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får

- Meat and offal. 56 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 56 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Tillgänglig i:
Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska

Ytterligare information

Typ av berättigande:
Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:
Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:
Intervet Nederland B.V.

Godkännandedatum:
17/08/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:
Intervet Productions S.r.l.

Ansvarig myndighet:
Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:
REG NL 4264

Datum för ändring av godkännandestatus:
4/05/2016

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.