

DEPOCILLIN 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ikke
autoriseret

- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DEPOCILLIN 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Ged

Svin

Får

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 11 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 11 dag

-

Svin

- Meat and offal. 4 dag

-

Får

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 11 dag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutan anvendelse:

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CE09

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Hellas A.E.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/12/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

70390/18-10-2010/K-0060601

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/05/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet