

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag For treatment duration of 3-5 days
- Fleisch und Innereien. 8 Tag for a treatment duration of 6-7 days.
- Milch. 7 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag For treatment duration of 3-5 days
- Fleisch und Innereien. 6 Tag For a treatment duration of 6-7 days.

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 6 month For treatment duration of 3-5 days
- Fleisch und Innereien. 182 Tag

For treatment duration of 6-7 days. Withdrawal period is 6 months and 2 days (30 days x 6 +2 days).

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag For treatment duration of 3-5 days
- Fleisch und Innereien. 7 Tag For treatment duration of 6-7 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CE09

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Intervet (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

1/10/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/068/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/1987

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.