

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032082>

# DEPOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

DEPOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Stute

Schaf

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre 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. 14 Tag

14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.

- Milch. 10 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

- Fleisch und Innereien. 16 Tag

16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

15 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

- Fleisch und Innereien. 17 Tag

17 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours

•

**Stute**

- Milch. 10 Tag

•

### **Schaf**

- Milch. 10 Tag
- Alle Zielgewebe. 16 Tag

16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

---

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

QJ01CE01

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Frankreich

---

### **Verfügbar in:**

Frankreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet

---

**Zulassungsdatum:**

4/04/1989

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/1587200 3/1989

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/04/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Package Leaflet and Labelling

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