

# Depomycine, suspensie voor injectie

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Depomycine, suspensie voor injectie

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Bovino

Porcino

Lechones

Terneros

Ovino

Corderos

Perros

Gatos

---

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Vía intramuscular:

- **Bovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 56 Día

- **Porcino**

- Meat and offal. 49 Día

- **Lechones**

- Meat and offal. 49 Día

- **Terneros**

- Meat and offal. 56 Día

- **Ovino**

- Meat and offal. 56 Día

- **Corderos**

- Meat and offal. 56 Día

- **Perros**

- **Gatos**

#### Vía subcutánea:

- **Bovino**

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 56 Día

- **Porcino**

- Meat and offal. 49 Día

- **Lechones**

- Meat and offal. 49 Día

- **Terneros**

- Meat and offal. 56 Día

- **Ovino**

- Meat and offal. 56 Día

- **Corderos**

- Meat and offal. 56 Día

- **Perros**

- **Gatos**

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Países Bajos

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/08/2000

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 4264

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

4/05/2016

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058827>