

DEPOCILLINA 300 mg/ml

suspensión acuosa inyectable per bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEPOCILLINA 300 mg/ml suspensión acuosa inyectable per bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Ovino

Porcino

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 10 Día

Usò non consentito in equini che producono latte per il consumo umano

-

Bovino

- Milk. 264 Hora(s)

- Meat and offal. 5 Día

-

Ovino

- Milk. 156 Hora(s)

- Meat and offal. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CE09

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

14/10/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

100044

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/11/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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