

DEPOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DEPOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Gatos

Caballos

Yeguas

Ovino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

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:

•

Bovino

- Meat and offal. 14 Día 14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

- Meat and offal. 16 Día 16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.

- Milk. 10 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 14 Día 14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

- Meat and offal. 16 Día 16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.

•

Caballos

- Meat and offal. 15 Día 15 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

- Meat and offal. 17 Día 17 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours

•

Yeguas

- Milk. 10 Día

•

Ovino

- Milk. 10 Día

- All relevant tissues. 16 Día

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

- Meat and offal. 14 Día 14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

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

QJ01CE01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

4/04/1989

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1587200 3/1989

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/04/2009

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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