

# Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins  
Chien  
Mouton  
Cheval  
Chat  
Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day      For treatment duration of 3-5 days
- Viande et abats. 8 day      for a treatment duration of 6-7 days.
- Lait. 7 day

•

**Mouton**

- Viande et abats. 4 day      For treatment duration of 3-5 days
- Viande et abats. 6 day      For a treatment duration of 6-7 days.

•

**Cheval**

- Viande et abats. 6 month      For treatment duration of 3-5 days
- Viande et abats. 182 day

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

•

**Porc**

- Viande et abats. 5 day      For treatment duration of 3-5 days
- Viande et abats. 7 day      For treatment duration of 6-7 days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/10/1987

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10996/068/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/10/1987

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.