

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

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.