

DEPOCILLIN 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Dénomination du médicament:

DEPOCILLIN 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chèvre

Porc

Mouton

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 11 day

• **Cheval**

• **Chèvre**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 11 day

• **Porc**

- Viande et abats. 4 day

• **Mouton**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 11 day

• **Chien**

- Non applicable. no withdrawal period

• **Chat**

- Non applicable. no withdrawal period

Voie sous-cutanée:

• **Chien**

- Non applicable. no withdrawal period

• **Chat**

- Non applicable. no withdrawal period
-

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

QJ01CE09

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Grèce

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

23/12/1991

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

70390/18-10-2010/K-0060601

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/04/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983207>