

# DEPOCILLIN 300 mg/ml

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

DEPOCILLIN 300 mg/ml

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovin (vache)

Porc

Mouton

Cheval

Chien

Chat

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

## 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:**

- 

**Bovin (vache)**

- Viande et abats. 5 day      pentru durata tratamentului de 3-5 zile

- Lait. 6 day

- Viande et abats. 7 day      pentru durata tratamentului de 6-7 zile

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day      pentru durata tratamentului de 3-5 zile

- Viande et abats. 6 day      pentru durata tratamentului de 6-7 zile

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 6 day

---

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

QJ01CE01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

Disponible uniquement en [Romanian](#)

---

## 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 International B.V.

---

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

6/09/2004

---

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

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

110248

---

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

16/11/2025

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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