

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cane
Ovino
Cavallo
Gatto
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno For treatment duration of 3-5 days
- carni e frattaglie. 8 giorno for a treatment duration of 6-7 days.
- latte. 7 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno For treatment duration of 3-5 days
- carni e frattaglie. 6 giorno For a treatment duration of 6-7 days.

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 mese For treatment duration of 3-5 days
- carni e frattaglie. 182 giorno

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno For treatment duration of 3-5 days
- carni e frattaglie. 7 giorno For treatment duration of 6-7 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/1987

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10996/068/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/1987

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.