

File downloaded on 2026-05-26

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

DEPOCILLIN 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Non
autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEPOCILLIN 300MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo
Caprino
Suino
Ovino
Cane
Gatto

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
- latte. 11 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 11 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 11 giorno

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

-

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

Uso sottocutaneo:

•

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

•

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

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

QJ01CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Hellas A.E.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/12/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

70390/18-10-2010/K-0060601

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/05/2024

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