

DEPOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DEPOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
katt
hest
hoppe
sau
hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Slakt. 14 dag 14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.
- Slakt. 16 dag 16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.
- Melk. 10 dag

•

gris

- Slakt. 14 dag 14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.
- Slakt. 16 dag 16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.

•

hest

- Slakt. 15 dag 15 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.
- Slakt. 17 dag 17 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours

•

hoppe

- Melk. 10 dag

•

sau

- Melk. 10 dag
- Alt relevant vev. 16 dag

16 jours pour une durée de traitement de 6 à 7 jours.

- Slakt. 14 dag 14 jours pour une durée de traitement de 3 à 5 jours.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/04/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/1587200 3/1989

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/04/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.