

Depocilina 300 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, equinos, cães e gatos.

Não
autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Depocilina 300 mg/ml suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, equinos, cães e gatos.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 30 dia

- Milk. 3 dia

Não administrar a equinos destinados ao consumo humano e a ovelhas em lactação produtores de leite para consumo humano.

-

Pig

- Meat and offal. 30 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 30 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco PET 100 ml

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/01/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

MSD Animal Health Lda.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 788/01/14NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/10/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet