

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000064200>

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Depocillin 300 mg/ml Suspension for Injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi For treatment duration of 3-5 days
- Carne și organe. 8 zi for a treatment duration of 6-7 days.
- Lapte. 7 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 4 zi For treatment duration of 3-5 days
- Carne și organe. 6 zi For a treatment duration of 6-7 days.

•

Cal

- Carne și organe. 6 month For treatment duration of 3-5 days
- Carne și organe. 182 zi

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

•

Porc

- Carne și organe. 5 zi For treatment duration of 3-5 days
- Carne și organe. 7 zi For treatment duration of 6-7 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Ireland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

1/10/1987

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10996/068/001

Data modificării statusului autorizației:

1/10/1987

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.