

Main panel French

DIN 01983253

XXX mL

USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT
ANTIBIOTIQUE

 **DEPOCILLIN®**

Suspension de benzylpénicilline procaine Norme fabr.

stérile

Mises en garde: Bovins et moutons: Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours après le dernier traitement avec ce médicament. Le lait provenant des animaux traités pendant le traitement et dans les 96 heures qui suivent la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment. Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammite clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée.

Porcs: Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 8 jours après le dernier traitement avec ce médicament. Chevaux: Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires.

Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas injecter par voie sous-cutanée.

Garder hors de la portée des enfants. Voir la notice pour les mises en garde complètes.



Side panel French

Chaque mL renferme:

Ingrédients actifs:

benzylpénicilline procaine (Ph.Eur.)..... 300 000 U.I. (300 mg)

Agents de conservation:

méthylparahydroxybenzoate.....1,1 mg

Ingrédients non-médicinaux:

citrate de sodium dihydraté.....17,60 mg

phosphate de potassium di-hydrogéné.....0,54 mg

édétate disodique dihydraté.....0,11 mg

povidone K30.....1,50 mg

lécithine.....3,30 mg

hydroxide de sodium.....q.s.

acide phosphorique.....q.s.

eau pour injection.....ad 1 mL

DEPOCILLIN® Outer label (100, 250 or 500 mL) - MIR #1
Version 11 SEP 2017

Indications:

Pour le traitement des infections causées par des bactéries sensibles à la pénicilline chez les bovins, les porcs, les chevaux et les moutons. Voir la notice pour de l'information complète sur le produit.

Posologie et administration: DEPOCILLIN doit être administré seulement par voie intramusculaire profonde. Lire la notice au complet avant l'utilisation du produit. Bien agiter avant l'usage.

Tableau de dosage par espèce

 cheval 500 kg 35 mL	 vache 400 kg 28 mL	 porc 50 kg 2,5 mL	 mouton 50 kg 3,5 mL
--	---	---	--

Entreposage: Entreposer à moins de 15 °C. Ne pas congeler. Protéger de la lumière.

Intervet Canada Corp.
filiale de Merck & Co., Inc.
16750, route Transcanadienne
Kirkland, QC H9H 4M7
1-866-683-7838

DEPOCILLIN® insert French - MIR #1
Version 11 SEP 2017

DIN 01983253

USAGE VÉTÉRINAIRE SEULEMENT
ANTIBIOTIQUE



DEPOCILLIN®

Suspension de benzylpénicilline procaine Norme fabr.

DESCRIPTION:

DEPOCILLIN est une suspension antibiotique aqueuse, stérile, injectable, renfermant par mL:

INGRÉDIENTS ACTIFS:

benzylpénicilline procaine (Ph.Eur.).....300 000 U.I. (300 mg)

AGENTS DE CONSERVATION:

méthylparahydroxybenzoate.....1,1 mg

INGRÉDIENTS NON-MÉDICINAUX:

citrate de sodium dihydraté.....17,60 mg

phosphate de potassium di-hydrogéné.....0,54 mg

édétate disodique dihydraté.....0,11 mg

povidone K30.....1,50 mg

lécithine.....3,30 mg

hydroxide de sodium.....q.s.

acide phosphorique.....q.s.

eau pour injection.....ad 1 mL

INDICATIONS:

DEPOCILLIN est indiqué pour le traitement des infections causées par des bactéries sensibles à la pénicilline chez les bovins, les porcs, les chevaux et les moutons:

Bovins: Pneumonie bactérienne, diphtérie des veaux, piétin, métrite, plaies infectées.

Porcs: Pneumonie bactérienne, érysipèle (rouget), plaies infectées.

Chevaux: Pneumonie bactérienne, métrite, gourme, plaies infectées.

Moutons: Pneumonie bactérienne, métrite, plaies infectées.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION:

DEPOCILLIN doit être administré seulement par voie intramusculaire profonde, à l'aide d'une aiguille hypodermique et d'une seringue stériles. Bien agiter avant l'usage.

Bovins et moutons:

21 000 U.I. /kg de poids corporel (7 mL/100 kg ou 0.7 mL/10 kg) par voie intramusculaire, une fois par jour; continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas dépasser 5 jours de traitement. Ne pas administrer plus de 15 mL par site d'injection chez les bovins ou plus de 5 mL par site d'injection chez les moutons.

Porcs:

15 000 U.I. /kg de poids corporel (1 mL/20 kg) par voie intramusculaire, une fois par jour; continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas dépasser 5 jours de traitement. Ne pas administrer plus de 10 mL par site d'injection.

Chevaux:

DEPOCILLIN® insert French - MIR #1
Version 11 SEP 2017

21 000 U.I. /kg de poids corporel (7 mL/100 kg) par voie intramusculaire, deux fois par jour (à intervalles de 12 heures); continuer le traitement pendant 2 jours après la disparition des signes cliniques ou, dans le cas des infections respiratoires, pendant 5 jours après la disparition des signes cliniques. Ne pas administrer plus de 15 mL par site d'injection. Alternier les sites d'injection pour les doses successives.

Si aucune amélioration n'est visible dans les 48 heures suivant la première dose, consulter un vétérinaire. Un autre traitement antibactérien devrait être envisagé.

PRÉCAUTIONS:

En cas de réaction anaphylactique (détresse respiratoire aiguë, respiration par la bouche, position couchée), administrer de l'épinéphrine immédiatement pour prévenir la mort.

Occasionnellement, l'administration de ce produit chez les porcs peut causer de la fièvre, des vomissements, des tremblements, de l'abattement, de l'incoordination et, possiblement, la mort. Chez les truies et cochettes gestantes, des avortements peuvent en résulter.

Chez les chevaux, la benzylpénicilline procaine est occasionnellement associée à de l'excitation et peut causer de la douleur au site d'injection. L'utilisation répétée d'un même site d'injection peut aggraver ces effets secondaires.

MISES EN GARDE:

Bovins et moutons: Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 10 jours après le dernier traitement avec ce médicament. Le lait provenant des animaux traités pendant le traitement et dans les 96 heures qui suivent la dernière dose ne doit pas être utilisé comme aliment.

Afin d'éviter les résidus illégaux dans le lait, ne pas utiliser chez les animaux laitiers atteints de mammite clinique ou subclinique et ne pas dépasser la posologie recommandée. On recommande l'utilisation d'épreuves en ferme pour détecter la mammite subclinique avant le traitement (C.M.T. ou autres tests) et/ou pour détecter des résidus avant la mise en marché du lait provenant des animaux traités.

Porcs: Les animaux traités ne doivent pas être abattus à des fins alimentaires dans un délai d'au moins 8 jours après le dernier traitement avec ce médicament.

Chevaux: Ce médicament ne doit pas être administré aux chevaux devant être abattus à des fins alimentaires.

Afin d'éviter les résidus illégaux, ne pas injecter par voie sous-cutanée.
Garder hors de la portée des enfants.

ENTREPOSAGE:

Entreposer à une température inférieure à 15 °C. Ne pas congeler. Protéger de la lumière.

PRÉSENTATION:

Bouteilles de plastique de 100, 250 et 500 mL.

Intervet Canada Corp.,
filiale de Merck & Co., Inc.
16750, route Transcanadienne,
Kirkland, QC H9H 4M7

DEPOCILLIN® insert French - MIR #1
Version 11 SEP 2017

1-866-683-7838



© Intervet International B.V., utilisée sous licence.

Version 11 SEP 2017