

DEPOCILLINA

300 mg/ml Benzilpenicillina procaina

Sospensione acquosa iniettabile per bovini, cavalli, pecore, suini, cani e gatti

1. **NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc, Centro Direzionale Milano Due
Palazzo Canova – 20090 Segrate (MI)

Distribuito da:

Farmaceutici Gellini - Divisione di MSD Animal Health S.r.l. - Segrate (MI)

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer (Olanda)

oppure

Intervet Productions S.r.l.
Via Nettunense Km. 20,300
Aprilia (LT)

2. **DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

DEPOCILLINA 300 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini, cavalli, pecore, suini, cani e gatti.
Benzilpenicillina procaina 300 mg/ml

3. **INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 ml di prodotto contiene:

Principio attivo:

| | |
|--------------------------------|---------------|
| Procaina benzilpenicillina | 300 mg |
| (corrispondente a penicillina) | 300.000 U.I.) |

Eccipienti:

| | |
|-------------------------|--------|
| Metil p-idrossibenzoato | 1,1 mg |
|-------------------------|--------|

4. **INDICAZIONI**

Trattamento delle infezioni sostenute da batteri sensibili alla penicillina: batteri aerobi Gram-positivi quali *Staphylococcus aureus*, streptococchi, la maggior parte degli Actinomiceti (Corynebatteri) ed *Erysipelothrix* spp; batteri anaerobi Gram-positivi quali i Clostridi; batteri Gram-negativi quali la *Pasteurella multocida* ed *Haemophilus* spp.

5. **CONTROINDICAZIONI**

Non somministrare agli animali in caso di ipersensibilità nota alle penicilline, ad altri farmaci beta-lattamici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non somministrare nei casi di accertata insufficienza renale. L'uso del prodotto è controindicato dove sono noti casi di resistenza alle penicilline.

Non somministrare a conigli, cavie, criceti, cincillà e piccoli roditori in genere. Il prodotto non va utilizzato se si è accertata la presenza di microrganismi produttori di beta-lattamasi.

6. **REAZIONI AVVERSE**

Occasionalmente sono state osservate reazioni allergiche.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. **SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, ovini, suini, equini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

- 4 ml di prodotto/100 kg, pari a 12 mg di p.a./kg nei bovini e negli equini per via intramuscolare.
- 1 ml di prodotto/20 kg, pari a 15 mg di p.a./kg negli ovini e nei suini per via intramuscolare.
- 0,1 ml di prodotto/kg, pari a 30 mg di p.a./kg nei cani e nei gatti per via intramuscolare o sottocutanea.

Intervallo di somministrazione: 24 ore per una durata del trattamento non superiore a 5 giorni.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Non ripetere l'iniezione nello stesso punto di inoculo.

10. TEMPI DI ATTESA

| | |
|---------------------------|------------------------|
| Bovini (carne e visceri): | 5 giorni |
| Bovini (latte): | 264 ore (22 mungiture) |
| Ovini (carne e visceri): | 4 giorni |
| Ovini (latte): | 156 ore (13 mungiture) |
| Equini (carne e visceri): | 10 giorni |
| Suini (carne e visceri): | 4 giorni |

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C). Non congelare.

Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: 28 giorni, se conservato ad una temperatura compresa tra 2°C e 8°C.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'utilizzo del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità nei confronti dei batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali (regionali, aziendali) circa la sensibilità dei batteri target.

L'uso inappropriato del prodotto può causare l'aumento della prevalenza di germi sensibili alle penicilline e può ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibiotici beta-lattamici a causa della possibile comparsa di cross-resistenza.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non ripetere le iniezioni nello stesso punto di inoculo.

L'ipersensibilità alle penicilline può essere associata a sensibilità crociate alle cefalosporine e viceversa.

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Persone con ipersensibilità nota alla penicillina o ad altri farmaci betalattamici o ad uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento

Usare il prodotto solo in caso di effettiva necessità ed in seguito a valutazione del rapporto rischio-beneficio da parte del medico-veterinario.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

L'uso battericida delle penicilline è neutralizzato in caso di somministrazione concomitante di antibiotici batteriostatici (macrolidi, sulfamidici, tetracicline).

Si può verificare l'insorgenza di batteri che mostrano resistenza crociata con altri antibiotici beta-lattamici.

E' stata dimostrata un'azione sinergica con altre preparazioni battericide.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Non sono noti effetti di sovradosaggio.

Incompatibilità

In mancanza di studi di compatibilità, non miscelare il prodotto con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Novembre 2010.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Scatola contenente 1 flacone in vetro di tipo II da 100 ml o 250 ml.

Scatola contenente 1 flacone in PET da 100 ml o 250 ml.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

