

Duplocillin LA, süstesuspensioon hobustele, veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

Разрешен

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Duplocillin LA, süstesuspensioon hobustele, veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

свиня

овца

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 70 day

- Milk. 72 hour

-

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

- Milk. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

-

свиня

- Meat and offal. 70 day

-

овца

- Meat and offal. 56 day

- Milk. 72 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CE30

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

5/02/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions S.r.l.

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1188

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/02/2004

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.