

DUPLOCILLIN LA, injekciné suspensija

Autoriseret

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DUPLOCILLIN LA, injekciné suspensija

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Får

Svin

Kat

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 5 dag
- All relevant tissues. 70 dag

•

Hest

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 5 dag
- All relevant tissues. 70 dag

•

Får

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 5 dag
- All relevant tissues. 56 dag

•

Svin

- Meat and offal. 14 dag

- All relevant tissues. 70 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CR50

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/05/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/96/0324/001-004

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/06/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.