

Duplocillin LA suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Zugelassen

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Duplocillin LA suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Alle Zielgewebe. 70 Tag

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Pienam: 5 slaukšanas reizes

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Pienam: 5 slaukšanas reizes

- Alle Zielgewebe. 70 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

Pienam: 5 slaukšanas reizes

- Alle Zielgewebe. 56 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

- Alle Zielgewebe. 70 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CR50

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

1/11/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/NRP/96/0457

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/11/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.