

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

Zugelassen

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Schwein

Schaf

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

### Darreichungsform:

Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

#### Rind

- Fleisch und Innereien. 70 Tag
- Milch. 72 Stunde

- 

#### Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

- Milch. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

- 

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. 70 Tag

- 

#### Schaf

- Fleisch und Innereien. 56 Tag
  - Milch. 72 Stunde
-

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

QJ01CE30

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

5/02/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1188

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/02/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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