

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

Εξουσιοδοτημένο

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Είδη ζώων:

Άλογο
Πρόβατο
Χοίρος
Βοοειδή
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• Άλογο

- All relevant tissues. 70 Ημέρα

- Meat and offal. 14 Ημέρα Pienam: 5 slaukšanas reizes

• Πρόβατο

- Meat and offal. 14 Ημέρα Pienam: 5 slaukšanas reizes

- All relevant tissues. 56 Ημέρα

• Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- All relevant tissues. 70 Ημέρα

• Βοοειδή

- Meat and offal. 14 Ημέρα Pienam: 5 slaukšanas reizes

- All relevant tissues. 70 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

• Σκύλος

• Γάτα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01CR50

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

1/11/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet Productions S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός άδειας:

V/NRP/96/0457

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

3/11/1996

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041489>