

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

Εγκεκριμένο

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Χοίρος

Πρόβατο

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 70 Ημέρα
- Γάλα. 72 Ώρα

-

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha kavatsetakse tarvitada inимtoiduks.

- Γάλα. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inимtoiduks.

-

Χοίρος

- Meat and offal. 70 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 56 Ημέρα

- Γάλα. 72 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01CE30

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/02/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1188

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/02/2004

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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