

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

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Ovino

Porcino

Perros

Gatos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- All relevant tissues. 70 Día
- Meat and offal. 14 Día Pienam: 5 slaukšanas reizes

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 14 Día Pienam: 5 slaukšanas reizes
- All relevant tissues. 70 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 14 Día Pienam: 5 slaukšanas reizes
- All relevant tissues. 56 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 14 Día
  - All relevant tissues. 70 Día
-

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QJ01CR50

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/11/1996

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Aprilia Animal Health S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/96/0457

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/11/1996

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.