

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

Documentos

Combined File of all Documents

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