

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

Autorizado

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos no destinados a consumo humano

Porcino

Ovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

150000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 70 Día

- Milk. 72 Hora(s)

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

- Milk. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

-

Porcino

- Meat and offal. 70 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 56 Día

- Milk. 72 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QJ01CE30

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:

Estonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Aprilia Animal Health S.r.l.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

1188

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/02/2004

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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