

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

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine
- Benzathine benzylpenicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Mouton

Porc

Bovins

Chat

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Cheval

- Viande et abats. 14 day Pienam: 5 slaukšanas reizes
- Tous les tissus éligibles. 70 day

•

Mouton

- Viande et abats. 14 day Pienam: 5 slaukšanas reizes
- Tous les tissus éligibles. 56 day

•

Porc

- Viande et abats. 14 day
- Tous les tissus éligibles. 70 day

•

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 70 day
- Viande et abats. 14 day Pienam: 5 slaukšanas reizes

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CR50

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Disponible uniquement en Latvian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/11/1996

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet Productions S.r.l.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/96/0457

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/11/1996

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.