

# 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](http://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.