

LILIMICINA Suspensão injetável para equinos, bovinos, suínos, cães e gatos

Non
autorisé

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LILIMICINA Suspensão injetável para equinos, bovinos, suínos, cães e gatos

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chat

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

114.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

-

Chien

-

Chat

-

Cheval (non producteur de denrées)

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 30 day

-

Cheval (non producteur de denrées)

-

Chien

-

Chat

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

QJ01RA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Retiré

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/03/1972

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

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1442/01/21NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/08/2024

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.