File downloaded on 2025-11-30

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000096590

# 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 <u>Anglais</u> 200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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 <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **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.