

# DUPLOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHATS CHIENS ET CHEVAUX

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Benzathine benzylpenicillin tetrahydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

DUPLOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHATS CHIENS ET CHEVAUX

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

Chat

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## 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  
270.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 135 day Viandes et abats : 4,5 mois

- Lait. no withdrawal period

Lait : En l'absence de détermination d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les animaux gestants producteurs de lait destiné à la consommation humaine au cours des 2 mois précédant la date prévue de parturition.

---

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

QJ01CR50

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon verre de 30 mL

Boîte de 1 flacon PET de 250 mL

Boîte de 1 flacon verre de 250 mL

Boîte de 12 flacons PET de 100 mL

Boîte de 1 flacon PET de 100 mL  
Boîte de 12 flacons verre de 100 mL  
Boîte de 1 flacon verre de 100 mL  
Boîte de 12 flacons verre de 50 mL  
Boîte de 1 flacon verre de 50 mL  
Boîte de 12 flacons verre de 30 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/06/1987

---

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

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2831005 3/1987

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/06/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage