

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

Disponible 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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage