

Duplocillin LA, süstesuspensioon hobustele, veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

Autorizzato

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Duplocillin LA, süstesuspensioon hobustele, veistele, sigadele, lammastele, koertele ja kassidele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Suino

Ovino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

150000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 70 giorno

- latte. 72 ora

-

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle liha kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

- latte. no withdrawal period

Mitte kasutada hobustel, kelle piima kavatsetakse tarvitada inimtoiduks.

-

Suino

- carni e frattaglie. 70 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 56 giorno

- latte. 72 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CE30

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/02/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.r.l.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/02/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.