

DUPLOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHATS CHIENS ET CHEVAUX

Autorisert

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Benzathine benzylpenicillin tetrahydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

DUPLOCILLINE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHATS CHIENS ET CHEVAUX

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
150.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
270.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 135 dag Viandes et abats : 4,5 mois

- Melk. 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.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR50

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/06/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet Productions S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2831005 3/1987

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/06/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.