

# Duplocillin LA vet injektioneste, suspensio

Upoważniony

- Benzathine benzylpenicillin
- Benzylpenicillin procaine

## Product identification

### **Nazwa leku:**

Duplocillin LA vet injektioneste, suspensio

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie podskórne:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01CR50

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Finnish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

26/03/1985

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Intervet Productions S.r.l.

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

FIMEA

---

**Numer pozwolenia:**

8993

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/03/1985

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060377>