

Duplocilline LA, suspensão para injeção para cão e gato

Autorizado

- Benzilpenicilina procaina
- Benzatina benzilpenicilina

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Duplocilline LA, suspensão para injeção para cão e gato

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

150000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

150000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Dog

-

Cat

Via subcutânea:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE08

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

20/04/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.r.l.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 4251

Data de alteração do estado de autorização:

4/05/2016

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058824>