

VETRICILLIN, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, ιπποειδή, αίγες, χοίρους, σκύλους και γάτες

Неразрешен

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VETRICILLIN, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, ιπποειδή, αίγες, χοίρους, σκύλους και γάτες

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

говеда

представител на сем. Еквиди

овца

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

11.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

•

коза

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

говеда

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 28 day

•

овца

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

-

свиня

- Meat and offal. 28 day

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

-

котка

- Not applicable. no withdrawal period

Подкожно приложение:

-

коза

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

-

говеда

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

-

представител на сем. Еквиди

- Meat and offal. 28 day

-

овца

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

-

свиня

- Meat and offal. 28 day

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

•

котка

- Not applicable. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Португалски](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

16/04/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

10938/17-04-1991/K-0060701

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/03/2018

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet