

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

Nicht
autorisiert

- Benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

114.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01RA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Zypern

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

30/06/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

16188

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2024

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.