

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

Nicht
autorisiert

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziege

Rind

Einhufer

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

11.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Eihufer

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

-

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

subkutane Anwendung:

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Einhufer

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

•

Katze

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Griechenland

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 portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

16/04/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

10938/17-04-1991/K-0060701

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/03/2018

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