

# Totocillin Euter-Suspension

Εγκεκριμένο

- Ampicillin trihydrate
- Oxacillin sodium monohydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Totocillin Euter-Suspension

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

23.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

44.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομαστική οδός:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Γάλα. 4 Ημέρα

- Meat and offal. 3 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51RC20

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/02/1985

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

400810.00.00

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

7/08/2005

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.