

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

Μη
εγκεκριμένο

- Benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

114.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 30 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 30 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01RA01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

κουτί που περιέχει φιαλίδιο των 250ml.Γυάλινο φιαλίδιο τύπου II με πώμα από χλωροβουτύλιο

κουτί που περιέχει φιαλίδιο των 100ml .Γυάλινο φιαλίδιο τύπου II με πώμα από χλωροβουτύλιο

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 Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/06/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

CEVA Santé Animale

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

16188

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/04/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος