

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

Μη
εγκεκριμένο

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Αίγα

Βοοειδή

Ιπποειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

11.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Αίγα

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Milk. 3 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Milk. 3 Ημέρα

•

Ιπποειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Milk. 3 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

-

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

Υποδόρια χρήση:

-

Αίγα

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Milk. 3 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Milk. 3 Ημέρα

-

Ιπποειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Milk. 3 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 28 Ημέρα

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

•

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

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:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Κουτί που περιέχει φιαλίδιο των 250ml

Κουτί που περιέχει φιαλίδιο των 100ml

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/04/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Ceva Sante Animale

Αρμόδια αρχή:
National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:
10938/17-04-1991/K-0060701

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
29/03/2018

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