

# Veracin RS

Autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate
- Benzathine benzylpenicillin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Veracin RS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros prerrumiantes

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

258.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

120.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

76.19 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Terneros prerrumiantes**

- Meat and offal. 110 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 130 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/10/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6382616.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/10/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.