

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

No
autorizado

- Benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
114.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 30 Día
- Milk. 3 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 30 Día
- Milk. 3 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 30 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 3 Día

•

Caprino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 3 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 3 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 30 Día

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

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Chipre

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Greek](#)

Disponibile únicamente en [Greek](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

16188

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/04/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.