

# 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:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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