

IZOTRICILLINA S C.M.

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

IZOTRICILLINA S C.M.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

24000000.00 Unidad(es) internacional(es) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 45 Día
- Milk. 72 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 74 Día
- Milk. 8 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 60 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

12/08/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Izo S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/08/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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