

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

Non  
autorisé

- Benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Chien

Chèvre

Mouton

Chat

Porc

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
114.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 30 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Chèvre**

- Viande et abats. 30 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 30 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 30 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 3 day

•

### **Chèvre**

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 3 day

•

### **Mouton**

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 3 day

•

### **Porc**

- Viande et abats. 30 day

---

## **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01RA01

---

## **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

## **Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

## **Autorisé en:**

Chypre

---

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/06/1995

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

16188

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/04/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.