

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

Não
autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

11.40 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Goat

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 3 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia
- Milk. 3 dia

-

Equid

- Meat and offal. 28 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 28 dia
- Milk. 3 dia

-

Pig

- Meat and offal. 28 dia

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Via subcutânea:

-

Goat

- Meat and offal. 28 dia
- Milk. 3 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 28 dia
- Milk. 3 dia

-

Equid

- Meat and offal. 28 dia

•

Sheep

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 3 dia

•

Pig

- Meat and offal. 28 dia

•

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

•

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

16/04/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

10938/17-04-1991/K-0060701

Data da alteração do estado de autorização:

29/03/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet