

# RUBROCILLINA FORTE

## VETERINARIA 250.000 U.I/ml + 100 mg/ml Sospensione iniettabile per cani e gatti

Autorizat

- Benzathine benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin sulfate

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

RUBROCILLINA FORTE VETERINARIA 250.000 U.I/ml + 100 mg/ml Sospensione iniettabile per cani e gatti

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Câine

Pisică

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
25000000.00 unități internaționale / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
10.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01RA01

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Italy

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/01/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/10/2003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.