

RUBROCILLINA FORTE

Autorizat

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

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

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

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

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Câine**

- Nespecificat. 0 zi

- **Pisică**

- Nespecificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01RA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Productions S.r.l.

Marketing authorisation date:

28/01/1994

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Intervet Productions S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

MINSAL

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

23/10/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090825>