

# RUBROCILLINA VETERINARIA

## 125.000 U.I./ml + 50 mg/ml, suspensie iniettabile ad azione ritardata per cani e gatti

Autorizat

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin

### Product identification

#### **Denumirea medicamentului:**

RUBROCILLINA VETERINARIA 125.000 U.I./ml + 50 mg/ml, suspensie iniettabile ad  
azione ritardata per cani e gatti

RUBROCILLINA VETERINARIA 125.000 U.I./ml + 50 mg/ml, suspensie iniettabile ad  
azione ritardata per cani e gatti

#### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

#### **Specia țintă:**

Câine

Pisică

#### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Product details

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)  
125000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- **Câine**

- Nespecificat. 0 zi

- **Pisică**

- Nespecificat. 0 zi

---

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

QJ01RA01

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Cehă](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#)  
[Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

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

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## Additional information

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [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:**

27/07/1960

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

MINSAL

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/10/2003

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090921>