

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

Neautorizat

- Benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Pisică

Porc

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

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

Disponibile numai în Engleză  
114.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 3 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 3 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 3 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 30 zi

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 3 zi

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 3 zi

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 3 zi

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 30 zi

---

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

QJ01RA01

---

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

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

#### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

#### **Autorizat în:**

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

---

#### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## 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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

**Data autorizației de comercializare:**

30/06/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoritatea responsabilă:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numărul autorizației:**

16188

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/04/2024

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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