

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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