

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

Oprávněný

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzathine benzylpenicillin

## Product identification

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
25000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- **Dog**

- Unspecified. 0 day

- **Cat**

- Unspecified. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01RA01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Taliansko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

28/01/1994

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet Productions S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

MINSAL

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/10/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

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