

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

Ej
godkänd

- Benzylpenicillin
- Dihydrostreptomycin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Katt

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
114.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 3 dygn

-

Get

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 3 dygn

-

Får

- Meat and offal. 30 dygn
- Milk. 3 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 30 dygn

- Milk. 3 dygn

•

Get

- Meat and offal. 30 dygn

- Milk. 3 dygn

•

Får

- Meat and offal. 30 dygn

- Milk. 3 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 30 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01RA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

30/06/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

16188

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/04/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.