

VETRAMYCIN, Intramamární mast

Неразрешен

- Calcium pantothenate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Retinol palmitate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

VETRAMYCIN, Intramamární mast

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
100.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски
10000.00 international unit(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Апликатор

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

крава в лактационен период

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 5 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RC23

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

V.M.D.

Дата на разрешение за търговия:

26/03/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/254/92-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/10/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.