

VETECARDIOL

Разрешен

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

VETECARDIOL

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

свиня

котка

кон

кобила

овца

коза

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 2 day

- **свиня**

- Meat and offal. 2 day

- **котка**

- **кон**

- Meat and offal. 2 day

- **кобила**

- Milk. 2 day

- **овца**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

- **коза**

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 2 day

- **куче**

Подкожно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

- **свиня**

- Meat and offal. 2 day

- **котка**

- **кон**

- Meat and offal. 2 day

- **кобила**

- Milk. 2 day

- **овца**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

- **коза**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

- **куче**

Интравенозно приложение:

- **говеда**

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 2 day

- **свиня**

- Meat and offal. 2 day

- **котка**

- **кон**

- Meat and offal. 2 day

- **кобила**

- Milk. 2 day

- **овца**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

- **коза**

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

- **куче**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QC01DX08

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Intervet

Marketing authorisation date:

4/01/1980

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Trirx Segre

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на лиценз:

FR/V/8407177 0/1980

Дата на промяна в статуса на лиценз:

4/01/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032074>