

# Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Ikke  
autoriseret

- Retinol palmitate
- Dihydrostreptomycin sulfat
- Calcium pantothenat
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrat

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Lakterende ko

---

### Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
6.62 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
1035.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
100.08 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)  
1035.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

---

### **Lægemiddelform:**

Intramammær salve

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramammær anvendelse:**

- 

#### **Lakterende ko**

- Meat and offal. 5 dag

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn ) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

- Milk. 288 hour

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn ) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51RC22

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

V.M.D.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

2/09/1980

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Alvetra U. Werfft GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

16801

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

2/09/1980

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.