

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Nicht
autorisiert

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intraperitoneale Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

intrapertoneale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QC01DX08

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zulassungsdatum:

13/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Trirx Segre

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

2457 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/09/2024

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.