

METROSEPT E

Zugelassen

- Iodoform
- Oxytetracycline hydrochloride
- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

METROSEPT E

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Mutterschaf

Ziege, weiblich

Schwein, weiblich

Art der Anwendung:

intrauterine Anwendung

vaginale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur intrauterinen Anwendung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intrauterine Anwendung:**

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 7 Tag

•

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 7 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 7 Tag

•

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

vaginale Anwendung:

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QD09AA13

QG01AA07

QJ01MA90

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Romvac Company S.A.

Zulassungsdatum:

14/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Romvac Company S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

160286

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/09/2016

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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