

File downloaded on 2026-04-11

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

VETECARDIOL

Nicht autorisiert

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VETECARDIOL

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Stute

Schaf

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane 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

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Stute

- Milch. 2 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 2 Tag

-

Ziege

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Stute

- Milch. 2 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Stute

- 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:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet

Zulassungsdatum:

4/01/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Trirx Segre

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/8407177 0/1980

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/03/2025

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.