

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Μη
εγκεκριμένο

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Αίγα
Άλογο
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοπεριτοναϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα
- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Αίγα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QC01DX08

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/02/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Trirx Segre

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

2457 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/09/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.