

VETRAMYCIN, Intramamární mast

Μη
εγκεκριμένο

- Calcium pantothenate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Retinol palmitate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

VETRAMYCIN, Intramamární mast

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10000.00 international unit(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδομαστική οδός:**

-

Γαλακτοφόρα αγελάδα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51RC23

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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 Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

V.M.D.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/03/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/254/92-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/10/2024

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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.