

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Μη
εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

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

6.62 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1035.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.08 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1035.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστική αλοιφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομαστική οδός:

-

Γαλακτοφόρα αγελάδα

- Meat and offal. 5 Ημέρα

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

- Γάλα. 288 Ώρα

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51RC22

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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

V.M.D.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/09/1980

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Alvetra U. Werfft GmbH

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

16801

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

2/09/1980

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

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

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.