

METROSEPT E

Autorizado

- Iodoform
- Oxytetracycline hydrochloride
- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

METROSEPT E

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Ovejas

Cabras

Cerdas

Vía de administración:

Vía intrauterina

Vía vaginal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión intrauterina

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrauterina:

-

Vacas

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 28 Día

Vía vaginal:

-

Vacas

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 7 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 7 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 28 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD09AA13

QG01AA07

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Romvac Company S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/06/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Romvac Company S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160286

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/09/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.