

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Pole
volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis (lakteeriv lehm)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
6.62 milligram(s) / 1.00 Süstel

Turustatakse ainult [English](#)
1035.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Turustatakse ainult [English](#)
100.08 milligram(s) / 1.00 Süstel

Turustatakse ainult [English](#)
1035.00 milligram(s) / 1.00 Süstel

Ravimvorm:

Intramammaarsalv

Withdrawal period by route of administration:

Intramammaarne:

-

veis (lakteeriv lehm)

- liha ja söödavad koed. 5 day

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

- piim. 288 hour

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

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ51RC22

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Surrendered

Authorised in:

Austria

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

2/09/1980

Partii vabastamise tootmiskohad:

Alvetra U. Werfft GmbH

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Authorisation number:

16801

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/09/1980

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083462>