

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032074>

VETECARDIOL

Ei myönnetty

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

VETECARDIOL

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Kissa

Hevonen

Hevonen (tamma)

Lammas

Vuohi

Koira

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Milk. 2 day
- Meat and offal. 2 day

-

Sika

- Meat and offal. 2 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 2 day

-

Hevonen (tamma)

- Milk. 2 day

-

Lammas

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

-

Vuohi

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 2 day

Ihon alle:

•

Nauta

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

•

Sika

- Meat and offal. 2 day

•

Hevonen

- Meat and offal. 2 day

•

Hevonen (tamma)

- Milk. 2 day

•

Lammas

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

•

Vuohi

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

Laskimoon:

•

Nauta

- Milk. 2 day

- Meat and offal. 2 day

•

Sika

- Meat and offal. 2 day

•

Hevonen

- Meat and offal. 2 day

•

Hevonen (tamma)

- Milk. 2 day

•

Lammas

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

•

Vuohi

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QC01DX08

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/01/1980

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Trirx Segre

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/8407177 0/1980

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/03/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.