

# VETKELFIZINA, 300 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini

Non  
autorisé

- Sulfamethoxypyridazine

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

VETKELFIZINA, 300 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile unicamente en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Cheval

Porc

Mouton

---

### **Voie d'administration:**

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 3 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 35 day

Usò non autorizzato negli equidi che producono latte destinato al consumo umano

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 35 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 35 day

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 15 day
- Lait. 3 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 35 day

**Voie orale:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 35 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 35 day

Usò non consentito negli equidi che producono latte destinato al consumo umano

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EQ

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/05/1961

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Vetem S.p.A.

Ceva Sante Animale

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/06/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.