

VETECARDIOL

Non autorisé

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VETECARDIOL

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Cheval

Cheval (jument)

Mouton

Chèvre

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Lait. 2 day

- Viande et abats. 2 day

•

Porc

- Viande et abats. 2 day

•

Chat

•

Cheval

- Viande et abats. 2 day

•

Cheval (jument)

- Lait. 2 day

•

Mouton

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 2 day

•

Chèvre

- Lait. 2 day

- Viande et abats. 2 day

•

Chien

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 2 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Chat

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval (jument)

- Lait. 2 day

-

Mouton

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 2 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 2 day

-

Chien

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 2 day

- Viande et abats. 2 day

•

Porc

- Viande et abats. 2 day

•

Chat

•

Cheval

- Viande et abats. 2 day

•

Cheval (jument)

- Lait. 2 day

•

Mouton

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 2 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 2 day

•

Chien

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

QC01DX08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/01/1980

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

Trirx Segre

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8407177 0/1980

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/03/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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