

VETRAMYCIN, Intramamární mast

Nije
odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

VETRAMYCIN, Intramamární mast

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

100.00 miligram / 1.00 Aplikator

Dostupan samo u [engleski](#)

1000000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Aplikator

Dostupan samo u [engleski](#)

10000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Aplikator

Dostupan samo u [engleski](#)

1000000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Aplikator

Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 5 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC23

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)

[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)

[latvijski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u češki

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

V.M.D.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/03/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

96/254/92-C

Datum promjene statusa odobrenja:

9/10/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.