

Vetramycin DC - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Nije
odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Vetramycin DC - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

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](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.04 gram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski

1.04 gram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski

10000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski

0.10 gram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

Intramamarna mast

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 21 day

1 Euterinjektor (1 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat + 1 Mio. IE Procain-Benzylpenicillin) pro Euterviertel

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC22

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 nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

V.M.D.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/03/1984

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Alvetra U. Werfft GmbH

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

17939

Datum promjene statusa odobrenja:

20/03/1984

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

Dokumenti

Označivanje

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.

Sažetak opisa svojstava lijeka

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