

Vetramycin DC - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Nem engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vetramycin DC - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szárazonálló tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.04 gram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

1.04 gram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

10000.00 international unit(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális kenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammális alkalmazás:

-

szárazonálló tehen

- Meat and offal. 21 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC22

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

V.M.D.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/03/1984

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Alvetra U. Werfft GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

17939

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/03/1984

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.