

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Non
autorizzato

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino
Cavallo
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso intraperitoneale
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

Uso intraperitoneale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

-

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 2 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 2 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 2 giorno

- latte. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC01DX08

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/02/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Trirx Segre

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

2457 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/09/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.