

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Disponibile solo in English
10000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Pomata intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca in asciutta)

- carni e frattaglie. 28 giorno meso in notranji organi: 28 dni

- latte. 4 giorno

5 dni od začetka laktacije, če smo Vetramycin DC dali 35 ali več dni pred telitvijo

- latte. 40 giorno

40 dni od intramamarnega dajanja, če smo Vetramycin DC dali manj kot 35 dni pred telitvijo

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

QJ51RC22

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovenian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

V.M.D.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/09/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Sanochemia Pharmazeutika GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

NP/V/0314/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/11/2024

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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