

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Neregistruotas

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į pilvaplėvės ertmę

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 2 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Pienas. 2 d.

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Pienas. 2 d.

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Pienas. 2 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QC01DX08

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

13/02/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Trirx Segre

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

2457 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/09/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.