

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Mhux
awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

6.62 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1035.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

100.08 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

1035.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Ingwent intramammarju

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu intramammarju:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 5 day

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn)) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

- Milk. 288 hour

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn)) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RC22

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

V.M.D.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

2/09/1980

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Alvetra U. Werfft GmbH

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

16801

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

2/09/1980

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.