

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Niet
gemachtigd

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geit
Paard
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraperitoneaal gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

•

Schaap

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

•

Geit

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

•

Paard

- Meat and offal. 2 day

•

Varken

- Meat and offal. 2 day

•

Rund

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

•

Schaap

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

-

Geit

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

Intraperitoneaal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

-

Rund

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

-

Schaap

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

-

Geit

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

-

Paard

- Meat and offal. 2 day

•

Varken

- Meat and offal. 2 day

•

Rund

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

•

Schaap

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

•

Geit

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC01DX08

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Handelsvergunningsdatum:

13/02/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Trirx Segre

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

2457 ESP

Datum toelatingswijziging:

6/09/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.