

# VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Ikke  
autorisert

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe  
sau  
geit  
hest  
gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intraperitoneal bruk  
Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

**sau**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

**geit**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

**hest**

- Slakt. 2 dag

•

**gris**

- Slakt. 2 dag

•

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

**sau**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

- 

**geit**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

**Intraperitoneal bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

- 

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

- 

**sau**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

- 

**geit**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

-

**hest**

- Slakt. 2 dag

•

**gris**

- Slakt. 2 dag

•

**storfe**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

**sau**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

**geit**

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QC01DX08

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

13/02/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Trirx Segre

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2457 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/09/2024

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.