

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

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.