

Vetmast 236,3 mg/ml pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

Autorisert

- Penethamate hydriodide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vetmast 236,3 mg/ml pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
236.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

lakterende ku

- Slakt. 4 dag

- Melk. no withdrawal period

Meat and offal: 4 days; Milk: 2,5 days/60 hours.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CE90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Divasa Farmavic S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/05/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

14-10082

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/04/2020

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0226/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG CZ DK FR DE EL HU IS Irland IT LT NL NO PL PT RO SI
SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 15/03/2022

[Nedlasting](#)