

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032074>

VETECARDIOL

Ikke autorisert

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VETECARDIOL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

katt

hest

hoppe

sau

geit

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan 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

- Melk. 2 dag
- Slakt. 2 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 2 dag

-

hoppe

- Melk. 2 dag

-

sau

- Slakt. 2 dag
- Melk. 2 dag

-

geit

- Melk. 2 dag

- Slakt. 2 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

gris

- Slakt. 2 dag

•

hest

- Slakt. 2 dag

•

hoppe

- Melk. 2 dag

•

sau

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

•

geit

- Slakt. 2 dag

- Melk. 2 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Melk. 2 dag

- Slakt. 2 dag

•

gris

- Slakt. 2 dag

•

hest

- Slakt. 2 dag

•

hoppe

- 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:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/01/1980

Tilvirker for batchfrigivelse:

Trirx Segre

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/8407177 0/1980

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/03/2025

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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