

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Não
autorizado

- Retinol palmitate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Calcium pantothenate
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
6.62 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
1035.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
100.08 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
1035.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pomada intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 5 dia

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

- Milk. 288 hora

1 Euterinjektor (1,035 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat+ 1,035 Mio. IE Benzylpenicillin-Procaïn) pro Euterviertel, Achtung siehe auch Fachinformation!

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC22

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

V.M.D.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/09/1980

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alvetra U. Werfft GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

16801

Data da alteração do estado de autorização:

2/09/1980

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.