

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.