

# Vetramycin DC - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Não autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Vetramycin DC - 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](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1.04 grama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

1.04 grama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

0.10 grama(s) / 1.00 Seringa

---

### **Forma farmacêutica:**

Pomada intramamária

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramamária:**

- 

#### **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 21 dia

1 Euterinjektor (1 Mio. IE Dihydrostreptomycinsulfat + 1 Mio. IE Procain-Benzylpenicillin) pro Euterviertel

---

### **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](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

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:**

20/03/1984

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Alvetra U. Werfft GmbH

---

### **Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Número da autorização:**

17939

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

20/03/1984

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### Labelling

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

### 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.