

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000055358>

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Neautorizat

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

VETECARDIOL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Oaie
Capră
Cal
Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intraperitoneală
Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

Capră

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

Cal

- Carne și organe. 2 zi

•

Porc

- Carne și organe. 2 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

-

Capră

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

Administrare intraperitoneală:

-

Bovine

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

-

Capră

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

-

Cal

- Carne și organe. 2 zi

•

Porc

- Carne și organe. 2 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

Capră

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QC01DX08

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data autorizației de comercializare:

13/02/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Trirx Segre

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

2457 ESP

Data modificării statusului autorizației:

6/09/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.