

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Neautorizat

- Retinol palmitate
- Dihydrostreptomycin sulfat
- Calcium pantothenat
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrat

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vetramycin - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

Administrare intramamară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
6.62 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză
1035.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză
100.08 miligram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în Engleză
1035.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Unguent intramamar

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramamară:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Carne și organe. 5 zi

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

- Lapte. 288 oră

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RC22

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

V.M.D.

Data autorizației de comercializare:

2/09/1980

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alvetra U. Werfft GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

16801

Data modificării statusului autorizației:

2/09/1980

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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