

File downloaded on 2026-04-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032074>

# VETECARDIOL

Neautorizat

- HEPTAMINOL ACEFYLLINE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

VETECARDIOL

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Cal

Cal (lapă)

Oaie

Capră

Câine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

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**

- Lapte. 2 zi
- Carne și organe. 2 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 2 zi

- 

#### **Cal**

- Carne și organe. 2 zi

- 

#### **Cal (Iapă)**

- Lapte. 2 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. 2 zi

- 

#### **Capră**

- Lapte. 2 zi

- Carne și organe. 2 zi

### **Administrare subcutanată:**

•

#### **Bovine**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

#### **Porc**

- Carne și organe. 2 zi

•

#### **Cal**

- Carne și organe. 2 zi

•

#### **Cal (Iapă)**

- Lapte. 2 zi

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 2 zi

### **Administrare intravenoasă:**

•

#### **Bovine**

- Lapte. 2 zi

- Carne și organe. 2 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 2 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. 2 zi

•

**Cal (Iapă)**

- 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 Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/01/1980

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Trirx Segre

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/8407177 0/1980

---

**Data modificării statusului autorizației:**

20/03/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.