

Vetramycin DC - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Neoprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Vetramycin DC - Salbe zur intramammären Anwendung für Rinder

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.04 gram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

1.04 gram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

10000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna masť

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 21 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RC22

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

V.M.D.

Dátum registrácie lieku:

20/03/1984

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alvetra U. Werfft GmbH

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Číslo registrácie:

17939

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/03/1984

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.