

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

Ni
odobreno

- Calcium pantothenate
- Retinol palmitate
- Dihydrostreptomycin sulfates
- Benzylpenicillin procaine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

10000.00 international unit(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

1000000.00 international unit(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

1000000.00 international unit(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

Intramamarno mazilo

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 28 day meso in notranji organi: 28 dni

- Milk. 4 day

5 dni od začetka laktacije, če smo Vetramycin DC dali 35 ali več dni pred telitvijo

- Milk. 40 day

40 dni od intramamarnega dajanja, če smo Vetramycin DC dali manj kot 35 dni pred telitvijo

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51RC22

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Intramamarni injektorji z batom in zaporko iz polietilena, brez dodanih aditivov, vsebuje 9 g Vetramycin DC-ja v obliki mazila. Škatla z 12 intramamarnimi injektorji.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

V.M.D.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/09/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Sanochemia Pharmazeutika GmbH

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0314/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

12/11/2024

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje