

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (sinko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

10000.00 international unit(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

1000000.00 international unit(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

1000000.00 international unit(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär salva

Karenstid per administreringsväg:**Intramammär användning:**

-

Nöt (sinko)

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

- Milk. 4 dygn

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

- Milk. 40 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RC22

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [slovenska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

V.M.D.

Godkännandedatum:

10/09/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Sanochemia Pharmazeutika GmbH

Ansvarig myndighet:

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

Godkännandenummer:

NP/V/0314/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/11/2024

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.