

File downloaded on 2026-05-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037859>

АСТІ-ТЕТРА В

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

АСТІ-ТЕТРА В

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

свиня

заек

агне

яре

теле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

529.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

домашни птици

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 7 day

-

свиня

- Meat and offal. 7 day

-

заек

- Meat and offal. 7 day

-

агне

- Meat and offal. 7 day

-

яре

- Meat and offal. 7 day

-

теле

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratoires Biove

Дата на разрешение за търговия:

24/07/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratoires Biove

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/07/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.