

LONGICINE SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Разрешен

- Oxytetracycline dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LONGICINE SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS OVINS ET PORCINS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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

-

говеда

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 7 day

-

свиня

- Meat and offal. 21 day

-

овца

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 7 day

Подкожно приложение:

-

прасе

- Meat and offal. 21 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

Описание на опаковката:

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:

Vetoquinol S.A.

Дата на разрешение за търговия:

27/09/1989

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/3912678 8/1989

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/09/2009

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.