

K-VET OTC 500 MG/G POWDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON LE LAIT

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

K-VET OTC 500 MG/G POWDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON LE LAIT

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
539.59 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

домашни птици

- Meat and offal. 7 day
- Eggs. 0 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

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Huvepharma S.A.

Дата на разрешение за търговия:

7/02/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Huvepharma S.A.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/5284906 4/2019

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

7/02/2020

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

Документи

Package Leaflet and Labelling

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

Кратка характеристика на продукта

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

fr-puar-600000040656-np-rpe549-fr.pdf