

TETRAVET LA injekčný roztok

Разрешен

- Oxytetracycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TETRAVET LA injekčný roztok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200000.00 international unit(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 Milk: 14 milkings (7 days)

•

овца

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 7 day Milk: 14 milkings (7 days)

•

свиня

- 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

Наличен в:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки
Налично само в Словашки
Налично само в Словашки
Налично само в Словашки

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:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Дата на разрешение за търговия:

22/10/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/184/93-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/10/1993

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

Документи

Combined File of all Documents

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