

RUPIN SPECIÁL granulát

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

RUPIN SPECIÁL granulát

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

шаранови

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

50.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

25.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Гранули

Withdrawal period by route of administration:**Перорално приложение:****• шаранови**

- Fish meat. 378 degree day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA56

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Налично само на [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Univit s.r.o.

Marketing authorisation date:

12/03/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Univit s.r.o.

Отговорен орган:

USKVBL

Номер на лиценз:

96/0007/98-S

Дата на промяна в статуса на лиценз:

12/03/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054624>