

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Genoxytab F, 1 g, comprimate intrauterine pentru vaci

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

крава

Начин на приложение:

Вътрематочно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Вътрематочна таблетка

Withdrawal period by route of administration:

Вътрематочно приложение:**• крава**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 5 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG51AA01

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](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

7/03/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Genera d.d.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:

220047

Дата на промяна в статуса на лиценза:

15/03/2022

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

CZ/V/0130/001

Засегната държава членка:

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

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

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

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.

Кратка характеристика на продукта

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/600000058806>