

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

110.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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

•

говеда

- Meat and offal. 21 day 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

- Milk. 144 hour 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

•

теле

- Meat and offal. 21 day 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

•

свиня

- Meat and offal. 21 day 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

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 Немски

Налично само в Немски

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](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vana Ges.m.b.H.

Дата на разрешение за търговия:

16/03/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vana Ges.m.b.H.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-00162

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/03/1992

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

Документи

Листовка

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.

Данни върху опаковката

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