

OXI 50 SUPERSOL – 500 mg/g Polvere per soluzione orale

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OXI 50 SUPERSOL – 500 mg/g Polvere per soluzione orale

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

пъдпъдък

пуйка

кокошка носачка

бройлер

патица

гъска

токачка

фазан

заек

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

539.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

-

свиня

- Meat and offal. 7 day

Прилагане във вода за пиене:

-

пъдпъдък

- Meat and offal. 7 day

-

пуйка

- Meat and offal. 7 day

-

кокошка носачка

- Eggs. 0 day

-

бройлер

- Meat and offal. 7 day

-

патица

- Meat and offal. 7 day

-

гъска

- Meat and offal. 7 day

•

токачка

- Meat and offal. 7 day

•

фазан

- Meat and offal. 7 day

•

заек

- 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:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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

Притежател на разрешение за търговия:

HuVepharma

Дата на разрешение за търговия:

16/11/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Huvepharma S.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/11/2013

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.