

OSSITETRACICLINA 20% VETOQUINOL ITALIA

Неразрешен

- Oxytetracycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OSSITETRACICLINA 20% VETOQUINOL ITALIA

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

бозаещо теле

пуйка

кокошка носачка

бройлер

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
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

-

свиня

- Meat and offal. 18 day

-

бозаещо теле

- Meat and offal. 20 day

Прилагане във вода за пиене:

-

пуйка

- Meat and offal. 12 day

-

кокошка носачка

- Eggs. 5 day

-

бройлер

- Meat and offal. 8 day

-

заек

- Meat and offal. 12 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:

Revoked

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

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:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

20/12/1978

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol Italia S.r.l.

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:

20/12/1978

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.