

# METRICYCLIN, gimdos tabletès galvijams

Разрешен

- Chlortetracycline

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

METRICYCLIN, gimdos tabletès galvijams

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

---

**Начин на приложение:**

Вътрематочно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

---

**Фармацевтична форма:**

Вътрематочна таблетка

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Вътрематочно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 9 day

- Milk. 4 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QG51AA08

---

**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:**Lithuania

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Литовски](#)

Налично само в [Литовски](#)

---

## 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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/12/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Отговорен орган:**

State Food And Veterinary Service

---

**Номер на разрешението за търговия:**

LT/2/08/1828/001-002

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

30/01/2014

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.