

OSSINOVA 200 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere/latte per vitelli da latte, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

OSSINOVA 200 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere/latte per vitelli da latte, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бозаещо теле

свиня

бройлер

кокошка носачка

пуйка

Начин на приложение:

Перорално приложение

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/мляко

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

бозаещо теле

- Meat and offal. 20 day

-

свиня

- Meat and offal. 12 day

-

бройлер

- Meat and offal. 7 day

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 5 day

-

пуйка

- 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:

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 [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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ternova S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

2/11/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

104401

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/11/2017

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.