

TENALINE 20.000.000 IU/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Oxytetracycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TENALINE 20.000.000 IU/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коза

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

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

-

коза

- Meat and offal. 26 day

На μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

говеда

- Meat and offal. 34 day

На μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

овца

- Meat and offal. 17 day

На μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

свиня

- Meat and offal. 17 day

Ветеринарномедицински Анатоμο-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:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

6/04/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

18384/11-03-2013/K-0067201

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/05/2020

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