

TETRAVET LA 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Разрешен

- Oxytetracycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TETRAVET LA 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Milk. 7 day 14 slaukšanas reizes

- Meat and offal. 21 day

•

овца

- Meat and offal. 21 day

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

коза

- Meat and offal. 21 day

Nelietot kazām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

•

свиня

- Meat and offal. 21 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

2/07/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

CEVA Santé Animale

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/98/0779

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/07/1998

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.