

GEOMYCIN F 1 g intrauterine tablete

Autorizovaný

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

GEOMYCIN F 1 g intrauterine tablete

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (kráva)

Kůň (klisna)

Prase (prasnice)

Ovce

Koza

Způsob podání:

Intrauterinní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Intrauterinní tableta

Withdrawal period by route of administration:

Intrauterinní podání:

• **Skot (kráva)**

- Maso. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Mléko. 4 day Mleko: 4 dni

• **Kůň (klisna)**

- Maso. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Mléko. 4 day Mleko: 4 dni

• **Prase (prasnice)**

- Maso. 10 day Meso in organi: 10 dni

• **Ovce**

- Maso. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Mléko. 4 day Mleko: 4 dni

• **Koza**

- Maso. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Mléko. 4 day Mleko: 4 dni

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QG51AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Available in:

Slovinsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Marketing authorisation date:

23/11/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Genera d.d.

Odpovědný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

NP/V/0156/001

Datum změny stavu registrace:

11/07/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014384>