

LONGICINE

Registrováno

- Oxytetracycline dihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

LONGICINE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Ovce

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 21 day

- Mléko. 7 day

-

Prase

- Maso. 21 day

- Mléko. 7 day

-

Ovce

- Maso. 21 day

- Mléko. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol S.A.

Datum registrace:

27/09/1989

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol S.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Registrační číslo:

V 808/90/10/0302

Datum změny stavu registrace:

11/06/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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