

Oxytetracilin hydrochloride-NGP

7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g
comprettae spumescentes

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride
- Oxytetracycline hydrochloride
- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Окситетрациклин хидрохлорид-NGP 7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g
пенообразуващи компрети

Oxytetracilin hydrochloride-NGP 7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g comprettae
spumescentes

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Avlsso

Ged

Får

Administrationsvej:

Intrauterin anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.34 gram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
0.51 gram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [English](#)
1.02 gram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Uteritorie, tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intrauterin anvendelse:

-

Avlsso

- Meat and offal. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираните животни не може да се използват за консумация от хора

-

Ged

- Milk. no withdrawal period

Мляко - по време на третирането и най-малко 4-5 дни след това животните отделят коластра, която не се консумира от хора

- Meat and offal. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираните животни не може да се използват за консумация от хора

-

Får

- Meat and offal. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираните животни не може да се използват за консумация от хора

- Milk. no withdrawal period

Мляко - по време на третирането и най-малко 4-5 дни след това животните отделят коластра, която не се консумира от хора

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

Dato for markedsføringstilladelse:

10/06/2007

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1649-03-11-2011

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/11/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095552>