

ACTI-TETRA I

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ACTI-TETRA I

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Γάτα

Άλογο

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
53.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Άλογο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Αίγα

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Άλογο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Άλογο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Άλογο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratoires Biove

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

6/05/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratoires Biove

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/6090637 3/1988

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

6/05/2013

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.