

Vetaciclina LA 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Εξουσιοδοτημένο

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Vetaciclina LA 200 mg/ml solução injetável para bovinos, ovinos e suínos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• **Βοοειδή**

- Meat and offal. 35 Ημέρα

- Milk. 8 Ημέρα

• **Πρόβατο**

- Meat and offal. 20 Ημέρα

- Milk. 7 Ημέρα

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 20 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Marketing authorisation date:

12/12/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός άδειας:

096/01/08NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

1/11/2019

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094179>