

Duocycline 200 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Duocycline 200 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Milk. 6 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 28 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

Περιγραφή συσκευασίας:

12 φιαλίδια των 100 ml (AMBER type II γυάλινο φιαλίδιο με πώμα νιτριλίου, σφραγισμένο με δακτύλιο αλουμινίου), σε χάρτινο κουτί.

12 φιαλίδια των 50 ml (AMBER type II γυάλινο φιαλίδιο με πώμα νιτριλίου, σφραγισμένο με δακτύλιο αλουμινίου), σε χάρτινο κουτί.

1 φιαλίδιο των 50 ml (AMBER type II γυάλινο φιαλίδιο με πώμα νιτριλίου, σφραγισμένο με δακτύλιο αλουμινίου), σε χάρτινο κουτί.

1 φιαλίδιο των 100 ml (AMBER type II γυάλινο φιαλίδιο με πώμα νιτριλίου, σφραγισμένο με δακτύλιο αλουμινίου), σε χάρτινο κουτί.

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmaqua O.E.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

11/12/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Univet Limited

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

24390/12-12-1996/K-0107801

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/05/2020

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