

PINOX 1250 mg, comprimato intrauterino pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PINOX 1250 mg, comprimato intrauterino pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Ovejas

Caprino

Cerdas adultas

Yeguas

Vía de administración:

Vía intrauterina

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1250.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido intrauterino

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intrauterina:

•

Vacas

- Meat and offal. 60 Hora(s)

- Milk. 72 Hora(s)

•

Ovejas

- Milk. 72 Hora(s)

- Meat and offal. 60 Hora(s)

•

Caprino

- Meat and offal. 60 Hora(s)

- Milk. 72 Hora(s)

•

Cerdas adultas

- Meat and offal. 60 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG51AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pamas Trading S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

29/10/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Golash Pharma OOD

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

200210

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.