

GEOMYCIN F 1 g intrauterine tablete

Valtuutettu

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Lääkkeen nimi:

GEOMYCIN F 1 g intrauterine tablete

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain English

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Saatavissa vain Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Antoreitti:

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain English
1.00 gram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Kohtupuikko, tabletti

Withdrawal period by route of administration:

Kohdun sisään:

• Cattle (cow)

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni
- Milk. 4 day Mleko: 4 dni

• Horse (mare)

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni
- Milk. 4 day Mleko: 4 dni

• Pig (sow)

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni

• Sheep

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni
- Milk. 4 day Mleko: 4 dni

• Goat

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni
 - Milk. 4 day Mleko: 4 dni
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QG51AA01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovenia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Marketing authorisation date:

23/11/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Genera d.d.

Vastuullinen viranomainen:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Myyntiluvan numero:

NP/V/0156/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

11/07/2003

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014384>