

Tetroxy L.A., 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, sigadele

Odobreno

- Oxytetracycline

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Tetroxy L.A., 200 mg/ml süstelahus veistele, lammastele, sigadele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Mitte kasutada lammaste raviks, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački finski švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u estonski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bimeda Animal Health Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/09/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Labiana Life Sciences S.A.

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1524

Datum promjene statusa odobrenja:

25/09/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.