

# Tetravet 500 mg/g gyógypremix A.U.V.

Odobreno

- Oxytetracycline dihydrate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Tetravet 500 mg/g gyógypremix A.U.V.

---

### **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](#) [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:**

U hranu za životinje

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
500.00 gram / 1.00 kilogram

---

### Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu ljekovite hrane za životinje

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### U hranu za životinje:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 11 day

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 7 day

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 7 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 češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [mađarski](#)

Dostupan samo u [mađarski](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

6/09/1994

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

### **Nadležno tijelo:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

6/09/1994

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Uputa o lijeku

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