

OXYTETRACYCLINE 50%

Ovlašten

/VETHELLAS, πρόμικμα υπό μορφή σκόνης για φαρμακούχο τροφή

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Naziv VMP-a:

OXYTETRACYCLINE 50% /VETHELLAS, πρόμικμα υπό μορφή σκόνης για φαρμακούχο τροφή

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

500.00 miligram / 1.00 kilogram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu ljekovite hrane za životinje

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:**

-

Seabass

- Meat and offal. 560 degree day

-

Sea bream

- Meat and offal. 340 degree day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Greece

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Portuguese](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vethellas S.A.

Marketing authorisation date:

20/05/1992

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Vethellas S.A.

Odgovorno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj autorizacije:

7844/17-02-2010/K-0067801

Datum promjene statusa odobrenja:

29/07/2019

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099436>