

Oxytetracycline-HCL, poeder voor orale oplossing voor niet- herkauwende kalveren varkens en kippen

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Oxytetracycline-HCL, poeder voor orale oplossing voor niet-herkauwende kalveren
varkens en kippen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

szarvasmarha

csirke

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 5 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day

-

csirke

- Meat and offal. 8 day

- Egg. 4 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma Research B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/04/2001

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 9617

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/04/2015

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.