

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

borjú

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

110.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day 10 mg Oxytetracyclin/kg KGW

- Milk. 144 hour 10 mg Oxytetracyclin/kg KGW

-

borjú

- Meat and offal. 21 day 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW

-

sertés

- Meat and offal. 21 day 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW

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 [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vana Ges.m.b.H.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/03/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vana Ges.m.b.H.

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

8-00162

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/03/1992

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

Dokumentumok

Betegtájékoztató

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

Alkalmazási előírás

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

Címkeszöveg

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