

Ursocyclin-Pulver 20%

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ursocyclin-Pulver 20%

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés
házikakas
házipulyka
kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
csirke
bárány

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el English
22.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Takarmányhoz keverve:

•

sertés

- Meat and offal. 12 day

In drinking water use:

•

házikakas

- Meat and offal. 14 day

•

házipulyka

- Meat and offal. 7 day

•

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 28 day

•

sertés

- Meat and offal. 12 day

•

csirke

- Egg. 6 day

- Meat and offal. 14 day

•

bárány

- Meat and offal. 28 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](#)

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Serumwerk Bernburg AG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/09/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Serumwerk Bernburg AG

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

3100311.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/09/2005

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.