

K-VET OTC 500 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON LE LAIT

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

K-VET OTC 500 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON LE LAIT

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Alifuglar

Svín

Kanína

Sauðkind (lamb)

Geit (kiðlingur)

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

539.59 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Eggs. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Geit (kiðlingur)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Huvepharma S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/02/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Huvepharma S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/5284906 4/2019

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/02/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

fr-puar-600000040656-np-rpe549-fr.pdf