

CONCENTRAT VO 31-2 OXYTETRACYCLINE 40 LAPIN- VOLAILLE-PORC ET AGNEAU- CHEVREAU SEVRES

Non
autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CONCENTRAT VO 31-2 OXYTETRACYCLINE 40 LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

quaglia

Suino

Coniglio

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Fagiano

pernice

faraona

oca

anatra

polli
tacchino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

43.20 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Premiscela per alimenti medicamentosi

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

•

quaglia

- carni e frattaglie. 14 giorno

- uova. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Fagiano

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

pernice

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

faraona

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

oca

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

anatra

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

polli

- carni e frattaglie. 14 giorno
- uova. 0 giorno

•

tacchino

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/10/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/9233118 1/1989

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/06/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.