

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

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

pollame

Suino

Coniglio

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

539.59 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

pollame

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno
-

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

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Huvepharma S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/02/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Huvepharma S.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/02/2020

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

Documenti

Package Leaflet and Labelling

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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