

Tetroxy L.A. 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tetroxy L.A. 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 28 giorno

- latte. 7 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Suino

- carni e frattaglie. 21 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:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Latvian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bimeda Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/09/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bimeda Animal Health Limited

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/07/1687

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/09/2007

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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