

Oxytetracycline 40% WSP, 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor varkens

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Oxytetracycline 40% WSP, 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor varkens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:
Somministrazione in acqua da bere:

•

Suino

- carni e frattaglie. 5 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:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

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:

Kepro B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/03/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Kepro B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 8000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/06/2014

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.