

Anitetra 500 mg/g por ivóvázbe keveréshez A.U.V.

Registruotas

- Oxytetracycline

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Anitetra 500 mg/g por ivóvázbe keveréshez A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Višta

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:
Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Višta

- Eggs. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Pateikiama tik Vengrų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Pharma VIM Kft.

Rinkodaros leidimo data:

27/09/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vim Spectrum S.R.L.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/09/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet