

Tetravet 500 mg/g gyógypremixon A.U.V.

Registruotas

- Oxytetracycline dihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Tetravet 500 mg/g gyógypremixon A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naminė višta

Kalakutas

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premikšas

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:
Įmaišyti į pašarą ar lesalą:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 11 d.

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

-

Kalakutas

- 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

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Rinkodaros leidimo data:

6/09/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/09/1994

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.