

Oxytetracilin hydrochloride-NGP

Registruotas

7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/

1,020 g comprettae

spumescentes

- Oxytetracycline hydrochloride
- Oxytetracycline hydrochloride
- Oxytetracycline hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Окситетрациклин хидрохлорид-NGP 7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g
пенообразуващи компрети

Oxytetracilin hydrochloride-NGP 7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g comprettae
spumescentes

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veislinė kiaulė

Ožka

Avis

Naudojimo būdas:

Vartoti į gimdos ertmę

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

0.34 gram(s) / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik Anglų

0.51 gram(s) / 1.00 Tabletė

Pateikiama tik Anglų

1.02 gram(s) / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Gimdos tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti į gimdos ertmę:**

-

Veislinė kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираните животни не може да се използват за консумация от хора

-

Ožka

- Pienas. no withdrawal period

Мляко - по време на третирането и най-малко 4-5 дни след това животните отделят коластра, която не се консумира от хора

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираните животни не може да се използват за консумация от хора

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираните животни не може да се използват за консумация от хора

- Pienas. no withdrawal period

Мляко - по време на третирането и най-малко 4-5 дни след това животните отделят коластра, която не се консумира от хора

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

QJ01AA

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 [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

Rinkodaros leidimo data:

10/06/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-1649-03-11-2011

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/11/2011

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 ir ženklavimas

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