

OXYTETRACYCLINE HCL 10%/ANAFASIS ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Registruotas

- Oxytetracycline hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

OXYTETRACYCLINE HCL 10%/ANAFASIS ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Višta

Vištaitė, ateityje dėdeklė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premiksas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Višta

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

-

Vištaitė, ateityje dėdeklė

- Kiaušinis. 4 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 [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Anafasis Limited

Rinkodaros leidimo data:

4/10/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

97296/19-10-2021/K-0209901

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/11/2021

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