

REMACYCLINE L.A. SOLUTION INJECTABLE

Atļautas

- Oxytetracycline

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

REMACYCLINE L.A. SOLUTION INJECTABLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Cūka (sivēns)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena
- Piens. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour le lait, ne pas utiliser chez les femelles productrices de lait de consommation, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures femelles productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

subkutānai lietošanai:

-

Cūka (sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)
Pieejamas tikai [French](#)
Pieejamas tikai [French](#)
Pieejamas tikai [French](#)
Pieejamas tikai [French](#)
Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Dopharma France S.A.S.

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/08/1991

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dopharma France S.A.S.

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/5998694 8/1991

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/01/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.