

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Pilnvarots

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Zāļu nosaukums:

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Genoxytab F, 1 g, comprimate intrauterine pentru vaci

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops (govs)

Lietošanas veids:

intrauterīnai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)

1.00 grams(i) / 1.00 Tablete

Zāļu forma:

Intrauterīnā tablete

Withdrawal period by route of administration:

intrauterīnai lietošanai:**• Liellops (govs)**

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena
- Piens. 5 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QG51AA01

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

7/03/2017

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Genera d.d.

Atbildīgā iestāde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Atļaujas numurs:

220047

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

15/03/2022

Atsauces dalībvalsts:

Čehija

Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:

CZ/V/0130/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

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

Zāļu apraksts

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058806>