

TETRAVET LA 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TETRAVET LA 200 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 7 dag 14 slaukšanas reizes

- Slakt. 21 dag

-

sau

- Slakt. 21 dag Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

geit

- Slakt. 21 dag Nelietot kazām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

gris

- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/07/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/98/0779

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/07/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.