

OXYTETRIN P SUSPENSION POUR PULVERISATION CUTANEE POUR BOVINS OVINS CAPRINS EQUINS PORCINS ET LAPINS

Dopuszczony

- Oxytetracycline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

OXYTETRIN P SUSPENSION POUR PULVERISATION CUTANEE POUR BOVINS OVINS
CAPRINS EQUINS PORCINS ET LAPINS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#)
[fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#)
[francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski włoski łotewski litewski węgierski rumuński szwedzki islandzki

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
107.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Aerozol na skórę, roztwór

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

-

Equid

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

Goat

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD06AA03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/04/1988

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet Productions S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/2373469 2/1988

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/04/2013

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.