

RUPIN SPECIÁL granulát

Upoważniony

- Oxytetracycline hydrochloride
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol

Product identification

Nazwa leku:

RUPIN SPECIÁL granulát

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

50.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

25.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Granulat

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

• **Cyprinids**

- Fish meat. 378 degree day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA56

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Univit s.r.o.

Marketing authorisation date:

12/03/1998

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Univit s.r.o.

Organ odpowiedzialny:

USKVBL

Numer pozwolenia:

96/0007/98-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/03/1998

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054624>