

Oxitetraciclina 200 mg/g Pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos de crescimento e engorda e coelhos

Dopuszczony

- Oxytetracycline dihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Oxitetraciclina 200 mg/g Pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos de crescimento e engorda e coelhos

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](#) [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](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Pig

- Meat and offal. 9 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 6 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w portugalski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Zoopan Productos Pecuarios S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/03/1991

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoopan Productos Pecuarios S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

1477/01/21NFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/06/2022

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.