

Tetravet 500 mg/g gyógyipremix A.U.V.

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tetravet 500 mg/g gyógyipremix A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso sólido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
500.00 grama(s) / 1.00 quilograma(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Pig

- Meat and offal. 11 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 7 dia

-

Turkey

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01AA06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em [húngaro](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data de autorização de introdução no mercado:

6/09/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

6/09/1994

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.