

CONCENTRAT VO 31-2 OXYTETRACYCLINE 40 LAPIN- VOLAILLE-PORC ET AGNEAU- CHEVREAU SEVRES

Neautorizat

- Oxytetracycline dihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CONCENTRAT VO 31-2 OXYTETRACYCLINE 40 LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Prepeliță

Porc

Iepure

Oaie (miel)

Capră (ied)

Fazan

Potârniche

Bibilică

Gâscă

Rață

Găină
Curcă

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
43.20 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Premix pentru furaj medicamentat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Prepelită

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 14 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 14 zi

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 14 zi

•

Fazan

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

•

Potârniche

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

•

Bibilică

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

•

Gâscă

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

•

Rață

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

•

Găină

- Carne și organe. 14 zi
- Ouă. 0 zi

•

Curcă

- Ouă. 0 zi
- Carne și organe. 14 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

26/10/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/9233118 1/1989

Data modificării statusului autorizației:

19/06/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.