

Oksytetracyklina Vet Planet 50 g/100g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oksytetracyklina Vet Planet 50 g/100g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Porc

Bovine

Curcă

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 21 zi

•

Porc

- Carne și organe. 21 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 21 zi

•

Curcă

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vet Planet Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

25/08/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1051

Data modificării statusului autorizației:

25/08/2000

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 (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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

Package Leaflet and Labelling

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