

Ossitetraciclina 20 % TREI, 200 mg/g polvere per uso in acqua da bere per vitelli da latte, suini, polli da carne, tacchini, galline ovaiole e conigli

Autorizat

- Oxytetracycline

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ossitetraciclina 20 % TREI, 200 mg/g polvere per uso in acqua da bere per vitelli da latte, suini, polli da carne, tacchini, galline ovaiole e conigli

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vițel sugar)

Porc

Găină (broiler)

Găină (găină ouătoare)

Curcă

Iepure

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Bovine (vițel sugar)

- Carne și organe. 13 zi

-

Porc

- Carne și organe. 9 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 8 zi

-

Găină (găină ouătoare)

- Ou. 5 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 9 zi

Uso non autorizzato in tacchini che producono uova per il consumo umano.

-

Iepure

- Carne și organe. 12 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 Italiană

Disponibile numai în Italiană

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 Portugheză

Deținătorul autorizației de comercializare:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

12/06/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

12/06/2010

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

Documente

Combined File of all Documents

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