

Oxytetracilin hydrochloride-NGP

7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g comprettae spumescentes

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride
- Oxytetracycline hydrochloride
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Окситетрациклин гидрохлорид-NGP 7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g
пенообразуващи компрети

Oxytetracilin hydrochloride-NGP 7/ 0,340 g, 11/ 0,510 g, 22/ 1,020 g comprettae
spumescentes

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc (scroafă pentru reproducție)

Capră

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intrauterină

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.34 gram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

0.51 gram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

1.02 gram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat intrauterin

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intrauterină:

-

Porc (scroafă pentru reproducție)

- Carne și organe. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираниите животни не може да се използват за консумация от хора

-

Capră

- Lapte. no withdrawal period

Мляко - по време на третиранието и най-малко 4-5 дни след това животните отделят коластра, която не се консумира от хора

- Carne și organe. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираниите животни не може да се използват за консумация от хора

-

Oaie

- Carne și organe. no withdrawal period

Месо и вътрешни органи - третираниите животни не може да се използват за консумация от хора

- Lapte. no withdrawal period

Мляко - по време на третирането и най-малко 4-5 дни след това животните отделят коластра, която не се консумира от хора

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

Data autorizației de comercializare:

10/06/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Northern Veterinary Dealer-SVD OOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1649-03-11-2011

Data modificării statusului autorizației:

2/11/2011

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095552>