

Vetalmex oxitetraciclina 200 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos (suínos de engorda)

Oprávněný

- Oxytetracycline

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Vetalmex oxitetraciclina 200 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos (suínos de engorda)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Použitie zamiešaním do potravy:**

-

Pig (for fattening)

- Meat and offal. 20 day

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day

-

Horse

- Meat and offal. 1 day

Anatomicke-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v Portugalsky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Taliansky Lotyšský Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Taliansky Portugalsky Norwegian

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Andres Pinaluba S.A.

Dátum registrácie lieku:

1/06/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Andres Pinaluba S.A.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

578/01/12NFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/02/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.