

METROSEPT E

Ima dovoljenje za promet

- Iodoform
- Oxytetracycline hydrochloride
- Enrofloxacin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

METROSEPT E

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intrauterina uporaba

Vaginalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

intrauterina emulzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intrauterina uporaba:

-

krava

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 7 day

-

Pig (female)

- Meat and offal. 28 day

Vaginalna uporaba:

-

krava

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

-

Pig (female)

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QD09AA13

QG01AA07

QJ01MA90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Romvac Company S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/06/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Romvac Company S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

160286

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/09/2016

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.