

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

Pooblaščno

- Oxytetracycline

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

govedo

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:

Dajanje v krmno mešanico

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v krmno mešanico:

-

Pig (for fattening)

- Meat and offal. 20 day

-

govedo

- Meat and offal. 4 day

-

Horse

- Meat and offal. 1 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Portugal

Opis ovojnine:

Na voljo samo v Portuguese

Additional information

Entitlement type:

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 Italian Portuguese Norwegian

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Andres Pinaluba S.A.

Marketing authorisation date:

1/06/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Andres Pinaluba S.A.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

578/01/12NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/02/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098052>