

Ossitetraciclina 20%

Chemifarma, 200 mg/g Polvere solubile per soluzione orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Ima
dovoljenje
za promet

- Oxytetracycline

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Ossitetraciclina 20% Chemifarma, 200 mg/g Polvere solubile per soluzione orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

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

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish

Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic

Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Danish Estonian English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Norwegian

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje/mleko

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

-

brojler

- Meat and offal. 7 day

-

Turkey

- Meat and offal. 12 day

-

Chicken (layer hen)

- Egg. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

•

Rabbit

- Meat and offal. 12 day

•

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 20 day

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

QJ01AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Italy

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chemifarma S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/02/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chemifarma S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/02/2010

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.