

Oxytet L.A. 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Registrováno

- Oxytetracycline

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Oxytet L.A. 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Prase

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Ovce

- Mléko. 6 day

- Maso. 20 day

•

Prase

- Maso. 20 day

•

Skot

- Mléko. 8 day

- Maso. 35 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Polish

Dostupné pouze v Polish

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Datum registrace:

9/11/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

0085

Datum změny stavu registrace:

9/11/1994

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.