

# Oxyteracycline 20%, poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Registrováno

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Oxyteracycline 20%, poeder voor oraal gebruik voor kalveren

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Léková forma:**

Perorální prášek

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Perorální podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 35 day

---

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

QJ01AA06

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Nizozemsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Kepro B.V.

---

**Datum registrace:**

21/12/1990

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Kepro B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 1648

---

**Datum změny stavu registrace:**

6/06/2014

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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