

OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

Registrováo

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

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

Léková forma:

Perorální prášek

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Prase

- Maso. 3 day

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

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum registrace:

23/07/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceres Pharmaceuticals

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

089/01/08NFVPT

Datum změny stavu registrace:

1/05/2017

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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