

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionsløsning für Rinder und Schweine

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionsløsning für Rinder und Schweine

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kalv

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

110.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

•

Kvæg

- Meat and offal. 21 dag 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

- Milk. 144 hour 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

•

Kalv

- Meat and offal. 21 dag 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

•

Svin

- Meat and offal. 21 dag 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vana Ges.m.b.H.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/03/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Vana Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-00162

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/03/1992

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.