

Oxy-kef 20% Long Acting 200 mg/ml Oplossing voor injectie

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Lægemedlets navn:

Oxy-kef 20% Long Acting 200 mg/ml Oplossing voor injectie

Oxy-kef 20% Long Acting 200 mg/ml Solution injectable

Oxy-kef 20% Long Acting 200 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

221.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemedelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 53 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V156213

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/12/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086006>