

# OXYSYS LA 200 mg/ml solution for injection

Autoriseret

- Oxytetracycline dihydrate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

OXYSYS LA 200 mg/ml solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

Får

Ged

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 7 dag Мляко: 14 издоywania (7 дни).

- 

**Svin**

- Meat and offal. 28 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 28 dag Мляко: 14 издоywania (7 дни).

- 

**Ged**

- Meat and offal. 28 dag Мляко: 14 издоywania (7 дни).

---

**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](#)

---

**Tilgængelig i:**

Bulgaria

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

---

## 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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/11/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0022-1525

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

29/11/2005

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### 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.

### Indlægsseddel

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