

OXITETRACICLINA FP 900 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut/înlocuitor de lapte

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OXITETRACICLINA FP 900 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut/înlocuitor de lapte

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Diende kalv

Diende føl

Diende lam

Diende gedekid

Kanin

Hund

Slagtekylling

Kalkun

And

Gås

Høns

Fisk

Administrationsvej:

Bukkal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

900.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Bukkal anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 7 dag

-

Diende kalv

- Meat and offal. 7 dag

-

Diende føl

- Meat and offal. 7 dag

-

Diende lam

- Meat and offal. 7 dag

-

Diende gedekid

- Meat and offal. 7 dag

-

Kanin

- Meat and offal. 7 dag

•

Slagtekylling

- Meat and offal. 7 dag

•

Kalkun

- Meat and offal. 7 dag

•

And

- Meat and offal. 7 dag

•

Gås

- Meat and offal. 7 dag

•

Høns

- Meat and offal. 7 dag

•

Fisk

- Meat. 90 dag in SPC, nu sunt specificate "Day degree"

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/06/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

140004

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/06/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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