

Oxytetra, oplossing voor injectie

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Oxytetra, oplossing voor injectie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 7 Tag
- Fleisch und Innereien. 23 Tag

-

Schaf

- Milch. 7 Tag
- Fleisch und Innereien. 23 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 23 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Kepro B.V.

Zulassungsdatum:

8/09/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Kepro B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 2486

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/06/2014

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.