

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Saugkalb
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
110.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

- Milch. 144 Stunde 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 21 Tag 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Braunglasflaschen, Typ II, mit einem Bromobutyl Gummistopfen und einer Aluminiumkappe verschlossen. Durchstechflaschen zu 1 x 100 ml.

Braunglasflaschen, Typ II, mit einem Bromobutyl Gummistopfen und einer Aluminiumkappe verschlossen. Durchstechflaschen zu 12 x 100 ml.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Vana Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

16/03/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vana Ges.m.b.H.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00162

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/03/1992

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung