

OXYTETRACYCLINE

Zugelassen

L.A/DOPHARMA, 20% ενέσιμο διάλυμα

- Oxytetracycline dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OXYTETRACYCLINE L.A/DOPHARMA, 20% ενέσιμο διάλυμα

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
-

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

QJ01AA06

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

Dopharma B.V.

Zulassungsdatum:

22/11/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

22659/10-03-2022/K-0066901

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/03/2022

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