

# Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline dihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 35 Ημέρα

- Γάλα. 10 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. 8 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 28 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01AA06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Portugal

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά  
Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά  
Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά  
Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά  
Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/06/2005

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

51568

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/07/2019

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.