

Oxyject 20% L.A. 200 mg/ml

Roztwór do wstrzykiwań

Myönnetty

- Oxytetracycline hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Oxyject 20% L.A. 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 10 day

-

Nauta

- Meat and offal. 24 day

- Milk. 7 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dopharma B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/06/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Dopharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

0854

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/06/1999

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäälysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055862>