

Oxytetracycline 40% WSP, 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor varkens

Myönnetty

- Oxytetracycline hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Oxytetracycline 40% WSP, 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor varkens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:
Juomaveteen sekoitettuna:

-

Sika

- Meat and offal. 5 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 [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Kepro B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/03/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Kepro B.V.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 8000

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

6/06/2014

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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