

Oxy L.A. 200 mg/ml

Myönnetty

- Oxytetracycline dihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Oxy L.A. 200 mg/ml

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

215.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 26 day

-

Lammas

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 26 day

-

Sika

- Meat and offal. 26 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 [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Veyx Pharma GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/06/2000

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

400023.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/05/2010

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.