

# OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

Myönnetty

- Oxytetracycline hydrochloride

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Sika

---

**Antoreitti:**

Suun kautta

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

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

---

**Lääkemuoto:**

Jauhe

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Suun kautta:**

•

**Sika**

- Meat and offal. 3 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](#)

---

**Saatavilla:**

Portugal

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

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

---

**Myyntiluvan haltija:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

23/07/2008

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Ceres Pharmaceuticals

---

**Vastaava viranomainen:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Myyntilupanumero:**

089/01/08NFVPT

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

1/05/2017

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

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