

# Hexasol LA, Injekční roztok

Engedélyezett

- Oxytetracycline
- Flunixin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Hexasol LA, Injekční roztok

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u krav, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01AA56

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Czechia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

9/02/2004

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Ltd

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/012/04-C

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

9/02/2004

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

## Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.