

Neocyclin LA injekció A.U.V.

Nem hitelesített

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Készítmény neve:

Neocyclin LA injekció A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- szarvasmarha

- Meat and offal. 50 day

Intravénás alkalmazás:

• **szarvasmarha**

- Meat and offal. 50 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

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

Csomagolás leírása:

12x 250 ml dobozban

100 ml 12x dobozban

100 ml-es injekciós üveg, 12x100 ml-es gumisapkás üveg, gyűjtőcsomagolásban.

250 ml-es injekciós üveg, 12x250 ml-es gumisapkás üveg, gyűjtőcsomagolásban.

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

22/04/2004

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Kela Pharma

Felelős hatóság:

National Food Chain Safety Office

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078604>