

OXYMAX HCl, 1000 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru soluție orală la viței, porcine și broileri

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OXYMAX HCl, 1000 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru soluție orală la viței, porcine și broileri

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Hænsn (holdakjúklingur)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Dopharma B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/04/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150191

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/09/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.