

PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE

Viðurkennt

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Heiti lyfs:

PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

809.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- **Eel - European**

- Fish meat. 300 degree day

- **Sea bream**

- Fish meat. 300 degree day

- **Carp**

- Fish meat. 300 degree day

- **Turbot**

- Fish meat. 300 degree day

- **Seabass**

- Fish meat. 300 degree day

- **Salmonid**

- Fish meat. 300 degree day

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Frakkland

Available in:

Frakkland

Áletrun:

Aðeins í boði í [French](#)

Aðeins í boði í [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Huvepharma S.A.

Marketing authorisation date:

23/06/1992

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Huvepharma

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/1974072 0/1992

Dagsetning leyfisbreytingar:

30/06/2012

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035575>