

Oxytet L.A. 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Heimilað

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Oxytet L.A. 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Sauðkind

- Mjólk. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. 8 dagar
- Kjöt og innmatur. 35 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í Polish

Aðeins fánlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/11/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

0085

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/11/1994

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

Skjöl

Áletranir

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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