

O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

Ekki
heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Sauðkind

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind (lamb)

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kýr)

- Mjólk. 7 dagar

- Kjöt og innmatur. 23 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 7 dagar

- Kjöt og innmatur. 23 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 23 dagar

-

Sauðkind (lamb)

- Kjöt og innmatur. 23 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/10/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 1418

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/03/2023

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.