

Oxytetracycline 40% WSP, 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor varkens

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Oxytetracycline 40% WSP, 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor varkens

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Kepro B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/03/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Kepro B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 8000

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/06/2014

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.