

Maracycline Powder 100 % w/w Premix for Medicated Feed

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Maracycline Powder 100 % w/w Premix for Medicated Feed

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Atlantshafslax

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Univet Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

3/10/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Univet Limited

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10990/031/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/10/1997

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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