

Geomycineject 100 mg/ml, oplossing voor injectie

Ekki
heimilað

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Geomycineject 100 mg/ml, oplossing voor injectie

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar
- Kjöt og innmatur. 21 dagar

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 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 fánlegt í [hollenska](#)

Aðeins fánlegt í [hollenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/04/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 8488

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/10/2024

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