

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Vanacyclin 100 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Svín

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

110.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 21 dagar 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

- Mjólk. 144 klukkustundir 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar 20 mg Oxytetracyclin/kg KGW/Tag

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vana Ges.m.b.H.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/03/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vana Ges.m.b.H.

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-00162

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/03/1992

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

Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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