

Cuxacyclin 20% LA

Heimilað

- Oxytetracycline dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cuxacyclin 20% LA

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

215.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 8 dagar
- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

21/12/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

33261.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/08/2001

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

Combined File of all Documents

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