

OSSITETRACICLINA 20% DOX-AL ITALIA

Heimilað

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OSSITETRACICLINA 20% DOX-AL ITALIA

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Hænsn (holdakjúklingur)

Leið stjórnýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn (varphæna)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Eggs. 5 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Ítalska

Markaðsleyfishafi:

Dox-al Italia S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/02/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dox-al Italia S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/02/2000

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.