

OXTRA LONG ACTING 200MG/ML,
ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή,
βουβάλια προβατα, αίγες, χοίρους,
όρνιθες κρεοπαραγωγής,
ινδόρνιθες

Heimilað

- Oxytetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OXTRA LONG ACTING 200MG/ML, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, βουβάλια προβατα, αίγες, χοίρους, όρνιθες κρεοπαραγωγής, ινδόρνιθες

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)

[Norwegian](#)

Nautgripir

Hænsn (holdakjúklingur)

Geit

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

•

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

•

Buffalo

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

- Mjólk. 14 dagar

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

- Mjólk. 14 dagar

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

Geit

- Mjólk. 15 dagar
- Kjöt og innmatur. 39 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 26 dagar
- Mjólk. 15 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Buffalo

- Kjöt og innmatur. 39 dagar
- Mjólk. 14 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 39 dagar
- Mjólk. 14 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

-

Geit

- Mjólk. 15 dagar
- Kjöt og innmatur. 39 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 26 dagar
- Mjólk. 15 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Fáanlegt í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/05/1986

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

10573

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/07/2012

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.