

OXYMAX 50 %, geriamieji milteliai

Ekki heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OXYMAX 50 %, geriamieji milteliai

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín

Fiðurfénaður

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt. 7 dagar

•

Svín

- Kjöt. 7 dagar

•

Fiðurfénaður

- Kjöt. 5 dagar

- Egg. 10 dagar

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í litháíska

Aðeins fánlegt í litháíska

Aðeins fánlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dopharma B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/09/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/02/1466/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/09/2007

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