

OXTRA LONG ACTING 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, bufalini, ovini e caprini, suini, polli da carne, tacchini

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OXTRA LONG ACTING 200 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, bufalini, ovini e caprini, suini, polli da carne, tacchini

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

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í enska

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

-

Buffalo

- Mjólk. 14 dagar

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 14 dagar

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

•

Geit

- Mjólk. 15 dagar

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

•

Sauðkind

- Mjólk. 15 dagar

- Kjöt og innmatur. 26 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano durante l'ovodeposizione

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðeins fánlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/01/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/01/2009

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