

REMACYCLINE L.A. 200 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims ir kiaulėms

Awtorizzat

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Isem tal-mediċina:

REMACYCLINE L.A. 200 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims ir kiaulėms

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 7 day

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 21 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01AA06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Lithuanian](#)

Disponibbli biss fi [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

28/04/2009

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Dopharma France S.A.S.

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/09/1849/001-002

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

11/03/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100691>