

Oxytetracycline 10% pro inj 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor rund, varken, hond en kat

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Oxytetracycline 10% pro inj 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor rund, varken, hond en kat

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Hond
Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 35 day

-

Varken

- Meat and offal. 35 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Flacons, 6x 250 ml in polystyrene omverpakking. Een bruine glazen injectieflacon, type II, gesloten met een butylrubber stop en aluminium felscapsule.

Flacons, 6 x 500 ml in polystyrene omverpakking. Een bruine glazen injectieflacon, type II, gesloten met een butylrubber stop en aluminium felscapsule.

Flacons, 12 x 100 ml in polystyrene omverpakking. Een bruine glazen injectieflacon, type II, gesloten met een butylrubber stop en aluminium felscapsule.

Flacon, 1 x 250 ml in een kartonnen omverpakking. Een bruine glazen injectieflacon, type II, gesloten met een butylrubber stop en aluminium felscapsule.

Flacon, 1 x 500 ml in een kartonnen omverpakking. Een bruine glazen injectieflacon, type II, gesloten met een butylrubber stop en aluminium felscapsule.

Flacon, 1 x 100 ml in een kartonnen omverpakking. Een bruine glazen injectieflacon, type II, gesloten met een butylrubber stop en aluminium felscapsule.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

9/05/1990

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alcomed B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 1227

Datum toelatingswijziging:

17/12/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents