

OXYMAX HCl, 1000 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru soluție orală la viței, porcine și broileri

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYMAX HCl, 1000 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru soluție orală la viței, porcine și broileri

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

gris

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

•

kalv

- Slakt. 8 dag

•

gris

- Slakt. 5 dag

•

slaktekylling

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/04/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150191

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/09/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.