

OXYTRIM prášok na perorálny roztok

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride
- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYTRIM prášok na perorálny roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

gris

kalv

broiler

kalkun

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

40.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

gris

- Slakt. 15 dag

-

kalv

- Slakt. 21 dag

-

broiler

- Slakt. 15 dag

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

-

kalkun

- Slakt. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA56

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovak](#)

Bare tilgjengelig i [Slovak](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmagal spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/11/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmagal spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/0254/97-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/11/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046260>