

File downloaded on 2026-04-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000054890>

Z-19

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Z-19

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

kalkun

kanin

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 gram / 1000.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i fôr:**

-

storfe

- Slakt. 7 dag

-

sau

- Slakt. 7 dag

-

geit

- Slakt. 7 dag

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

kalkun

- Slakt. 3 dag

-

kanin

- Slakt. 4 dag

-

slaktekylling

- Slakt. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/11/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Trouwfarma S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

965 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/11/1994

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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