

Oxymax, 100 mg/ml oppløsning for injeksjon for runderen, kalveren og varen

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Oxymax, 100 mg/ml oppløsning for injeksjon for runderen, kalveren og varen

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 5 dag
- Slakt. 21 dag

-

kalv

- Slakt. 21 dag

-

gris

- Slakt. 21 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:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma Research B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/06/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 112077

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/07/2019

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.

Summary of Product Characteristics

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