

Remacycline L.A. 200 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Ikke
autorisert

- Oxytetracycline dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Remacycline L.A. 200 mg/ml oldatos injekció A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 7 dag
- Slakt. 28 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Bare tilgjengelig i Ungarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma Research B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/02/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/02/2006

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