

File downloaded on 2026-04-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000089958>

OXYCEN 200 LA

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYCEN 200 LA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

grisunge

storfe

gris

sau

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

grisunge

- Slakt. 22 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 22 dag

- Melk. 4 dag

-

gris

- Slakt. 22 dag

-

sau

- Slakt. 22 dag

- Melk. 4 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:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Cenavisa S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/05/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

140039

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/02/2014

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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