

Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

Autorisert

- Oxytetracycline dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Oxymycin LA 300mg/ml solução injectável para bovinos, ovinos e suínos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 35 dag

- Melk. 10 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag

- Melk. 8 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:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/06/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51568

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/07/2019

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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