

# OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
800.00 milligram / 1.00 gram

---

**Legemiddelform:**

Pulver

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Oral bruk:**

- 

**gris**

- 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:**

PT

---

**Tilgjengelig i:**

PT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/07/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Ceres Pharmaceuticals

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**

089/01/08NFVPT

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/05/2017

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.