

File downloaded on 2026-06-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000093488>

QALICICLINA

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

QALICICLINA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun
eggleggende høne
slaktekylling
kanin
slaktegris
diende kalv

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 gram / 1.00 kilogram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

kalkun

- Slakt. 12 dag

-

eggleggende høne

- Egg. 5 dag

-

slaktekylling

- Slakt. 8 dag

-

kanin

- Slakt. 12 dag

-

slaktegris

- Slakt. 18 dag

-

diende kalv

- Slakt. 20 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:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HuVepharma

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/02/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:

Qalian Italia S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/02/1984

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.