

OXYMAX 50 %, geriamieji milteliai

Ikke
autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYMAX 50 %, geriamieji milteliai

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

gris

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#)

[Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

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

-

kalv

- Kjøtt. 7 dag

-

gris

- Kjøtt. 7 dag

-

Birds

- Kjøtt. 5 dag

- Egg. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/09/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/02/1466/001-003

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/09/2007

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