

OXYTETRACYCLINE 80 %, geriamieji milteliai

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYTETRACYCLINE 80 %, geriamieji milteliai

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

kalv

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

800.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

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

-

gris

- Kjøtt. 7 dag

-

Poultry

- Kjøtt. 14 dag

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in poultry, whose eggs are meant for human consumption.

Bruk i drikkevann/melk:

-

kalv

- Kjøtt. 7 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:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Litauisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/05/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/01/1268/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/07/2006

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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