

OXYTETRACYCLINE HCL 6%/ANAFASIS ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYTETRACYCLINE HCL 6%/ANAFASIS ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

høne

kylling (til eggproduksjon)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 gram / 100.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

gris

- Slakt. 14 dag

-

høne

- Slakt. 14 dag

-

kylling (til eggproduksjon)

- Egg. 4 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:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Bare tilgjengelig i Gresk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Anafasis Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/10/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

97295/18-10-2021/K-0209902

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/11/2021

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