

OXITETRACICLINA FP 900 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut/înlocuitor de lapte

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXITETRACICLINA FP 900 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut/înlocuitor de lapte

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
diende kalv
diende føll
diende lam
diende kje
kanin
hund
broiler
kalkun
and
gås
kylling

fisk

Administrasjonsvei:

Bukkal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

900.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bukkal bruk:

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

diende kalv

- Slakt. 7 dag

-

diende føll

- Slakt. 7 dag

-

diende lam

- Slakt. 7 dag

-

diende kje

- Slakt. 7 dag

-

kanin

- Slakt. 7 dag

-

broiler

- Slakt. 7 dag

-

kalkun

- Slakt. 7 dag

-

and

- Slakt. 7 dag

-

gås

- Slakt. 7 dag

-

kylling

- Slakt. 7 dag

-

fisk

- Kjøtt. 90 dag in SPC, nu sunt specificate "Day degree"

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/06/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

140004

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2024

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

Dokumenter

Preparatomtale

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