

OXITETRACICLINA RO FORTE

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXITETRACICLINA RO FORTE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

kylling

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

storfe

- Slakt. 10 dag

- Melk. 10 dag

•

sau

- Slakt. 10 dag

- Melk. 7 dag

•

geit

- Slakt. 10 dag

- Melk. 6 dag

•

gris

- Slakt. 10 dag

•

kylling

- Slakt. 10 dag

- 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:

RO

Pakningsbeskrivelse:

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:

Romvac Company S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

110087

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/03/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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