

Oxymycin LA 300mg/ml solu o inject vel para bovinos, ovinos e su nos

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oxymycin LA 300mg/ml solu o inject vel para bovinos, ovinos e su nos

Substan a activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia  int :

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substan a activă  i concentra ie:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 35 zi

- Lapte. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 28 zi

- Lapte. 8 zi

-

Porc

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

22/06/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51568

Data modificării statusului autorizației:

1/07/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.