

OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrație orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
800.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Porc

- Carne și organe. 3 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

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:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data autorizației de comercializare:

23/07/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceres Pharmaceuticals

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

089/01/08NFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/05/2017

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.