

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

Godkänd

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Tillgänglig i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Godkännandedatum:

23/07/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceres Pharmaceuticals

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

089/01/08NFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/05/2017

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.