

O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

Неоторизиран

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

крава

овца

теле

агне

прасе

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **крава**

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 23 day

- **овца**

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 23 day

- **теле**

- Meat and offal. 23 day

- **агне**

- Meat and offal. 23 day

- **прасе**

- Meat and offal. 35 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

8/10/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на лиценза:

REG NL 1418

Дата на промяна в статуса на лиценза:

20/03/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057108>