

ОКСИВЕТ 50 mg/ml инжекционен разтвор

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ОКСИВЕТ 50 mg/ml инжекционен разтвор

OXYVET 50 mg/ml solution for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

коза

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 7 day

-

свиня

- Meat and offal. 22 day

-

овца

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 7 day

-

коза

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 7 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 22 day
- Milk. 7 day

-

свиня

- Meat and offal. 22 day

-

овца

- Meat and offal. 22 day

- Milk. 7 day

-

коза

- Meat and offal. 22 day

- Milk. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Флакони от 50 мл

Флакони от 100 мл.

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

PROVET S.A.

Дата на разрешение за търговия:

18/03/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PROVET S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2010

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/03/2008

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката

Листовка