

# ОКСИТЕТРАЦИКЛИН 10%

## инжекционен разтвор

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ОКСИТЕТРАЦИКЛИН 10% инжекционен разтвор

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

куче

котка

пиле

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 3 day

•

**овца**

- Meat and offal. 28 day Мляко – 3 дни

•

**коза**

- Meat and offal. 28 day Мляко – 3 дни

•

**свиня**

- Meat and offal. 28 day

•

**пиле**

- Meat and offal. 28 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

---

**Описание на опаковката:**

Стъклени флакони, тип II от 100 ml, затворени с гумени тапи, поставени по един брой в картонена кутия

---

## 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:**

Biovet AD

---

**Дата на разрешение за търговия:**

15/01/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biovet AD

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1690-11.01.2012

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

10/01/2011

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling