

# OXTRA MV10 92,7 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

OXTRA MV10 92,7 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

говеда

кон

свиня

овца

### Начин на приложение:

Интравенозно 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:**

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 144 hour

•

**кон**

- Meat and offal. 23 day

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

•

**свиня**

- Meat and offal. 8 day

•

**овца**

- Meat and offal. 20 day

- Milk. 216 hour

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 144 hour

•

**кон**

- Meat and offal. 23 day

•

**овца**

- Meat and offal. 20 day
- Milk. 216 hour

•

**свиня**

- Meat and offal. 8 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:**

Налично само в [Италиански](#)  
Налично само в [Италиански](#)  
Налично само в [Италиански](#)

---

## 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](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/03/1980

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

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

1/01/2009

---

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

## Документи

Combined File of all Documents

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