

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Registrováno

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Kůň

Prase

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Ovce

- Maso. 21 day

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not to be used in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

-

Prase

- Maso. 21 day

-

Skot

- Maso. 24 day

Intravenózní podání:

-

Ovce

- Maso. 21 day

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not to be used in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

-

Prase

- Maso. 21 day

•

Skot

- Maso. 24 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01AA06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Polsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Biofaktor Sp. z o.o.

Datum registrace:

16/11/1976

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

0805

Datum změny stavu registrace:

16/11/1976

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.