

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Hest

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

-

Hest

- 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.

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 24 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 21 dag

-

Hest

- 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.

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 24 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biofaktor Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/11/1976

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

0805

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/11/1976

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.