

OXYVET 200 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru cai, bovine, oi, porci, câini, pisici, găini, curci, iepuri, nurci

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OXYVET 200 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru cai, bovine, oi, porci, câini, pisici, găini, curci, iepuri, nurci

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Føl

Svin

Hund

Kat

Kanin

Mink

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Kalv

- Meat and offal. 5 dag

-

Føl

- Meat and offal. 5 dag

-

Svin

- Meat and offal. 5 dag

-

Kanin

- Meat and offal. 5 dag

-

Høns

- Meat and offal. 5 dag

Nu se administrează la gaini ouatoare ce produc oua pentru consum uman.

-

Kalkun

- Meat and offal. 5 dag

Nu se administrează la curci ce produc oua pentru consum uman.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/03/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

220113

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/03/2026

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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