

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ged

Får

Kat

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Ged

- Meat and offal. 17 dag

Να μη χορηγείται σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα που προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

Får

- Meat and offal. 17 dag

Να μη χορηγείται σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα που προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

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](#)

Tilgængelig i:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/09/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

35792/07-05-2013/K-0005404

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet