

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 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.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 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.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biofaktor Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

16/11/1976

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0805

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/11/1976

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.