

OXYVET 50 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ОКСИБЕТ 50 mg/ml инъекционен разтвор

OXYVET 50 mg/ml solution for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 7 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 22 Tag
- Milch. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

- Milch. 7 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

- Milch. 7 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

18/03/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2010

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/03/2008

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.

Etikettierung

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.