

## OXYVET 200 mg/g

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

OXYVET 200 mg/g

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Saugkalb

Fohlen

Schwein

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Nerz

Huhn

Truthuhn

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

#### **Fohlen**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

#### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- 

#### **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

- 

#### **Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

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

---

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

QJ01AA06

---

**Abgaberegulierung:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

PROVET S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

26/03/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

PROVET S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

220113

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/07/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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