

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

Εγκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος

ΠΩΛΟΙ

Χοίρος

Σκύλος

Γάτα

Κουνέλι

Βιζόν

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

-

ΠΩΛΟΙ

- Meat and offal. 5 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 5 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 5 Ημέρα

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

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 5 Ημέρα

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01AA06

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

PROVET S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/03/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
PROVET S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

220113

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/03/2026

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.