

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caballos

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

-

Caballos

- All relevant tissues. 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.

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 24 Día

Vía intravenosa:

-

Ovino

- Meat and offal. 21 Día

-

Caballos

- All relevant tissues. 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.

-

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 24 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biofaktor Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

16/11/1976

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0805

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/11/1976

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.