

OXYVET spray, cutaneous spray for horses, cattle, calves, pigs, sheep, goat, dogs and cats

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYVET spray, cutaneous spray for horses, cattle, calves, pigs, sheep, goat, dogs and cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Terneros

Porcino

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso extern

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

3.50 Gramo(s) / 150.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso extern:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QD06AA03

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:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1876

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/07/2007

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.

Package Leaflet and Labelling

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