

OXYVET 20% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYVET 20% ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos
Porcino
Perros
Gatos
Visones

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución oral

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

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día
- Egg. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

-

Visones

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

PROVET S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

30530/15-04-2013/K-0005402

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2021

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