

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Myönnetty

- Oxytetracycline hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lammas

Hevonen

Sika

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Lammas

- Meat and offal. 21 day

-

Hevonen

- 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.

-

Sika

- Meat and offal. 21 day

-

Nauta

- Meat and offal. 24 day

Laskimoon:

-

Lammas

- Meat and offal. 21 day

-

Hevonen

- 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.

-

Sika

- Meat and offal. 21 day

•

Nauta

- Meat and offal. 24 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Biofaktor Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/11/1976

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

0805

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/11/1976

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.