

# Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Mouton

Cheval

Porc

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Cheval**

- Tous les tissus éligibles. 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.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 24 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Cheval**

- Tous les tissus éligibles. 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.

-

**Porc**

- Viande et abats. 21 day

•

**Bovins**

- Viande et abats. 24 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/11/1976

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

0805

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/11/1976

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.