

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Odobreno

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

50.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Goat

- Meat and offal. 17 day

Να μη χορηγείται σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα που προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

Sheep

- Meat and offal. 17 day

Να μη χορηγείται σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα που προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Greece

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

PROVET S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/09/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

PROVET S.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

35792/07-05-2013/K-0005404

Datum promjene statusa odobrenja:

10/10/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na
www.adrreports.eu/vet