

# O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

Nem  
engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

O.T.C. 10 + P.V.P. pro inj., oplossing voor injectie voor toediening aan koe, kalf, schaap, lam

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

tehén

juh

borjú

bárány

malac

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

•

#### tehén

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 23 day

•

#### juh

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 23 day

•

#### borjú

- Meat and offal. 23 day

•

#### bárány

- Meat and offal. 23 day

•

#### malac

- Meat and offal. 35 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

8/10/1991

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 1418

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

20/03/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.