

OXYVET 200 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru cai, bovine, oi, porci, câini, pisici, găini, curci, iepuri, nurci

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OXYVET 200 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut pentru cai, bovine, oi, porci, câini, pisici, găini, curci, iepuri, nurci

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú
csikó
sertés
kutya
macska
nyúl
nyérc
csirke

házipulyka

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

•

borjú

- Meat and offal. 5 day

•

csikó

- Meat and offal. 5 day

•

sertés

- Meat and offal. 5 day

•

nyúl

- Meat and offal. 5 day

•

csirke

- Meat and offal. 5 day

Nu se administrează la gaini ouatoare ce produc oua pentru consum uman.

•

házipulyka

- Meat and offal. 5 day

Nu se administrează la curci ce produc oua pentru consum uman.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

PROVET S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/03/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

PROVET S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

220113

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

18/03/2026

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.