

OXYVET 20% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Heimilað

- Oxytetracycline dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OXYVET 20% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Geit

Sauðkind

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 24 dagar

- Mjólk. 204 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

- Mjólk. 132 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

PROVET S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/09/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PROVET S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

30533/15-04-2013/K-0005406

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2021

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet