

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Heimilað

- Oxytetracycline hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Geit

Sauðkind

Köttur

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

Na me xoprhgeítai ce zwa ta opóa parágoun gála pou proorízetai gia katanáλwce apó ton ánthropo

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 17 dagar

Na me xoprhgeítai ce zwa ta opóa parágoun gála pou proorízetai gia katanáλwce apó ton ánthropo

-

Köttur

- Á ekki við. no withdrawal period Not applicable

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period Not applicable

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

QJ01AA06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í gríska

Aðeins fánlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt 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:

35792/07-05-2013/K-0005404

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2021

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