

OXYVET 200 mg/g

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OXYVET 200 mg/g

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Cavallo (puledro)

Suino

Cane

Gatto

Coniglio

Visone

polli

tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

polli

- carni e frattaglie. 5 giorno

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

•

tacchino

- carni e frattaglie. 5 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

PROVET S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/03/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Provet S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220113

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/07/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.