

# 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](http://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.