

OXYVET 500 mg/pesariu

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OXYVET 500 mg/pesariu

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Cavallo (cavalla)

Suino (scrofa)

Ovino (pecora)

Capra (femmina adulta)

Via di somministrazione:

Uso intrauterino

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa intrauterina

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intrauterino:

-

Bovini (vacca)

- latte. 48 ora

-

Cavallo (cavalla)

- latte. 48 ora

-

Suino (scrofa)

-

Ovino (pecora)

- latte. 48 ora

-

Capra (femmina adulta)

- latte. 48 ora

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

QG51AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

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:

27/10/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

PROVET S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220114

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.