

# OXYSYS 200 LA

Autorizzato

- Oxytetracycline dihydrate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

ОКСИСИС 200 ЛА

OXYSYS 200 LA

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Usò intramuscolare:**

• **bovini**

- carne e visceri. 28 giorno

- latte. 7 giorno  
Мляко: 14 издоаявания (7 дни).

• **Suino**

- carne e visceri. 28 giorno

• **Ovino**

- carne e visceri. 28 giorno  
Мляко: 14 издоаявания (7 дни).

• **Caprino**

- carne e visceri. 28 giorno  
Мляко: 14 издоаявания (7 дни).

---

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

QJ01AA06

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Bulgaria

---

**Available in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

29/11/2005

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1525

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/11/2005

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092899>