

OXYVET 500mg/τεμάχιο ΠΕΣΣΟΙ

Registruotas

- Oxytetracycline hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

OXYVET 500mg/τεμάχιο ΠΕΣΣΟΙ

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ožka

Karvė

Kumelė

Avis (patelė)

Paršavedė

Naudojimo būdas:

Vartoti į gimdos ertmę

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 miligramai / 1.00 Ovulė

Vaisto forma:

Ovulė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti į gimdos ertmę:

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Pienas. 48 valandos

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Pienas. 48 valandos

-

Kumelė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

ΓΑΛΑ: να μη χορηγείται σε φοράδες των οποίων το γάλα προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Avis (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
- Pienas. 48 valandos

-

Paršavedė

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG01AA07

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Greece

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

PROVET S.A.

Rinkodaros leidimo data:

13/05/1990

Serijos išleidimo gamybos vietos:

PROVET S.A.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

31820/29-04-2021/K-0005408

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/10/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet