

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Atļautas

- Oxytetracycline hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Zirgs

Cūka

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Zirgs

- Visi attiecīgie audi. no withdrawal period

Not to be used in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

intravenozai lietošanai:

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

-

Zirgs

- Visi attiecīgie audi. no withdrawal period

Not to be used in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01AA06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums vispāratzītām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(a) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Biofaktor Sp. z o.o.

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/11/1976

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

0805

Atļaujas statusa maiņas datums:

16/11/1976

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.