

ΟΧΥVET 10% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Awtorizzat

- Oxytetracycline hydrochloride

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

ΟΧΥVET 10% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)
Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
10.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ikel imħallat mal-medicina għal-lest

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Chicken

- Meat and offal. 7 day

Να μην χορηγείται σε όρνιθες που παράγουν αβγά για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01AA06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Portugiz](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

PROVET S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

29/09/1996

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Provet S.A.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

30525/15-04-2013/K-0005407

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

10/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet