

OXYVET 500 mg/pesariu

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OXYVET 500 mg/pesariu

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Merries

Vrouwelijke varkens

Ooien

Geiten

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet voor intra-uterien gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik:

-

Koeien

- Milk. 48 hour

-

Merries

- Milk. 48 hour

-

Ooien

- Milk. 48 hour

-

Geiten

- Milk. 48 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG51AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

PROVET S.A.

Handelsvergunningsdatum:

27/10/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Provet S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

220114

Datum toelatingswijziging:

6/07/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.