

OXYVET 10% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OXYVET 10% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Portugees](#)

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramuscular and intravenous use:**

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01AA06

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Griekenland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Grieks](#)Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

PROVET S.A.

Handelsvergunningsdatum:

15/02/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

PROVET S.A.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

30534/15-04-2013/K-0005405

Datum toelatingswijziging:

10/10/2021

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