

OXYVET 500 mg/pesariu

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYVET 500 mg/pesariu

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku
hoppe
hunngri
søye
voksen hunn

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Uteritorie, tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

ku

- Melk. 48 time

-

hoppe

- Melk. 48 time

-

søye

- Melk. 48 time

-

voksen hunngeist

- Melk. 48 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QG51AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

PROVET S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/10/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Provet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

220114

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/07/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.