

OXYVET L.A.

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYVET L.A.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

geit

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 28 dag

- Melk. 7 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag

- Melk. 7 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

geit

- Slakt. 28 dag

- Melk. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

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:

22/09/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Provet S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

220115

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.