

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYVET 5% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

geit

sau

katt

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

geit

- Slakt. 17 dag

Na μη χορηγείται σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα που προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

sau

- Slakt. 17 dag

Na μη χορηγείται σε ζώα τα οποία παράγουν γάλα που προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

katt

- Ikke aktuelt. no withdrawal period Not applicable

-

hund

- Ikke aktuelt. no withdrawal period Not applicable

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

PROVET S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/09/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

35792/07-05-2013/K-0005404

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/10/2021

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