

OXYVET 500 mg Ενδομήτριοι πεσσοί οξυτετρακυκλίνης για φοράδες, αγελάδες, προβατίνες, αίγες και χοιρομητέρες

Autorisert

- Oxytetracycline hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYVET 500 mg Ενδομήτριοι πεσσοί οξυτετρακυκλίνης για φοράδες, αγελάδες, προβατίνες, αίγες και χοιρομητέρες

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

geit
ku
hoppe
søye
purke

Administrasjonsvei:

Intrauterin bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 milligram / 1.00 Vagitorie

Legemiddelform:

Vagitorie

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intrauterin bruk:

-

geit

- Slakt. 28 dag
- Milk. 48 time

-

ku

- Slakt. 28 dag
- Milk. 48 time

-

hoppe

- Slakt. 28 dag

ΓΑΛΑ: να μη χορηγείται σε φοράδες των οποίων το γάλα προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

-

søye

- Slakt. 28 dag
- Milk. 48 time

-

purke

- Slakt. 28 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QG51AA01

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:
13/05/1990

Tilvirker for batchfrigivelse:
PROVET S.A.

Ansvarlig myndighet:
National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

31820/29-04-2021/K-0005408

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/10/2021

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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