

OXYVET inj 20 % LA, injekcinis tirpalas

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

OXYVET inj 20 % LA, injekcinis tirpalas

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
sau
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

- Kjøtt. 28 dag

- Milk. 7 dag

-

gris

- Kjøtt. 28 dag

-

sau

- Kjøtt. 28 dag

- Milk. 7 dag

-

geit

- Kjøtt. 28 dag

- Milk. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Tilgjengelig i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

PROVET S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/04/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/04/1664/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/04/2009

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.