

OXYVETO-50 S

Dopuszczony

- Oxytetracycline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

OXYVETO-50 S

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski Italian Latvian Lithuanian Hungarian Romanian Finnish Swedish Icelandic

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski

0.54 gram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Poultry

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 7 day

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 7 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 7 day

-

Goat (kid)

- Meat and offal. 7 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 7 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

V.M.D.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/01/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

V.M.D.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/3364349 6/2016

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/01/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040653>