

VET-OXY 5 % INJECTABLE

Upoważniony

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

VET-OXY 5 % INJECTABLE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Podanie dootrzewnowe

Product details

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
53.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

- **Cattle**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Podanie podskórne:

- **Cattle**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Podanie dożylnie:

- **Cattle**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Podanie dootrzewnowe:

- **Cattle**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski portugalski słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Additional information

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratoires Biove

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

31/01/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratoires Biové

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/7962294 1/2017

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/02/2022

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040622>