

Oxytet Spray 32,1 mg/ml Aerozol na skórę, roztwór

Dopuszczony

- Oxytetracycline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Oxytet Spray 32,1 mg/ml Aerozol na skórę, roztwór

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 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 słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
32.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Aerozol na skórę, roztwór

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

-

Pig

- Meat and offal. 0 hour

-

Sheep

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 0 hour

- Milk. 0 hour

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD06AA03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński 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](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Pojemnik ciśnieniowy z LDPE/Aluminium z zaworem dozującym z PE oraz wieczkiem z PE. Pojemnik zawiera 140 g produktu

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/03/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2079

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/03/2011

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta