

Oxytan 200 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Oxytetracycline dihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Oxytan 200 200 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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 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

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 18 day

-

Cattle

- Milk. 10 day

- Meat and offal. 31 day

-

Sheep

- Milk. 7 day

- Meat and offal. 9 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

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](#)

Opis opakowania:

Butelka ze szkła oranżowego typ II, zawierająca 100 ml produktu leczniczego, zamykana korkiem z gumy bromobutylowej z aluminiowym kapslem, w tekturowym pudełku.

Informacje dodatkowe

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:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/12/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2499

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/12/2015

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

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego