

OXYVET 20% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Dopuszczony

- Oxytetracycline dihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

OXYVET 20% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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 fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Goat

- Meat and offal. 24 day

- Milk. 204 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 132 hour

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

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski portugalski

Podmiot odpowiedzialny:

PROVET S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/09/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

PROVET S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

30533/15-04-2013/K-0005406

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/10/2021

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