

VET-OXY 5 % INJECTABLE

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

VET-OXY 5 % INJECTABLE

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via intravenosa

Via intraperitoneal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

53.96 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Cattle**

- Milk. 3 dia

- Meat and offal. 14 dia

• Pig

- Meat and offal. 14 dia

• Cat**• Horse**

- Milk. 3 dia

- Meat and offal. 14 dia

• Sheep

- Milk. 3 dia

- Meat and offal. 14 dia

• Goat

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

- **Dog**

Via subcutânea:

- **Cattle**

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

- **Pig**

- Meat and offal. 14 dia

- **Cat**

- **Horse**

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

- **Sheep**

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

- **Goat**

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

- **Dog**

Via intravenosa:

- **Cattle**

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

- **Pig**

- Meat and offal. 14 dia

- **Cat**

- **Horse**

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

- **Sheep**

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

- **Goat**

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

- **Dog**

Via intraperitoneal:

- **Cattle**

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

- **Pig**

- Meat and offal. 14 dia

- **Cat**

- **Horse**

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

- **Sheep**

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

- **Goat**

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

- **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

31/01/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratoires Biové

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/7962294 1/2017

Data de alteração do estado de autorização:

9/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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