

K-VET OTC 500 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON, LE LAIT ET L'ALIMENT D'ALLAITEMENT

Autorizado

- Oxytetracycline

Product identification

Nome do medicamento:

K-VET OTC 500 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON, LE LAIT ET L'ALIMENT D'ALLAITEMENT

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

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](#) [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](#) [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 Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Poultry**

- Meat and offal. 7 dia
- Eggs. 0 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 7 dia

- **Rabbit**

- Meat and offal. 7 dia

- **Sheep (lamb)**

- Meat and offal. 7 dia

- **Goat (kid)**

- Meat and offal. 7 dia

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 7 dia
-

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

França

Available in:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

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:

Huvepharma S.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Huvepharma

Autoridade responsável:

National Veterinary Medicines Agency

Número da autorização:

FR/V/5284906 4/2019

Data de alteração do estado de autorização:

7/02/2020

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

Documents

Package Leaflet and Labelling

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

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/600000040656>