

OXYTETRAVIT

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride
- RETINOL ACETATE
- Colecalciferol
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- VITAMIN K
- Ascorbic acid
- Thiamine hydrochloride
- Riboflavin
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Folic acid
- Pantothenic acid
- Nicotinic acid
- Biotin

Product identification

Nome do medicamento:

OXYTETRAVIT

ОКСИТЕТРАВИТ

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

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

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

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
50000.00 international unit(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
5000.00 international unit(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
7.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
10.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)
250.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
6.60 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
25.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
10.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
0.03 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
1.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
50.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
130.00 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em English
0.35 milligram(s) / 100.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 7 dia

- Egg. 14 dia

• **Turkey**

- Meat and offal. 7 dia

- Egg. 14 dia

• **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 7 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD06AA53

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

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:

Farma Vet OOD

Marketing authorisation date:

18/07/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Farmavet OOD

Autoridade responsável:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número da autorização:

0022-2668

Data de alteração do estado de autorização:

11/05/2021

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099274>