

# OXYSENTIN 100, 100mg/ml, ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

OXYSENTIN 100, 100mg/ml, ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular ou intravenosa

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular ou intravenosa:**

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 12 dia
- Milk. 84 hora

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cat**

- Not applicable. no withdrawal period

- 

#### **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01AA06

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em grego

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Pedido completo

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Premier Shukuroglou Hellas S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

2/05/1988

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

18385/11-03-2013/K-0002401

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

11/06/2020

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)