

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oxyvet 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Cal

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not to be used in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 24 zi

Administrare intravenoasă:

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not to be used in horses intended for human consumption. Treated horses may never be slaughtered for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation.

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 24 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Poloneză

Disponibile numai în Poloneză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biofaktor Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

16/11/1976

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0805

Data modificării statusului autorizației:

16/11/1976

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.