

# OXYVET 50 mg/ml solution for injection

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ОКСИВЕТ 50 mg/ml инжекционен разтвор

OXYVET 50 mg/ml solution for injection

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

### Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

#### Administrare intramusculară:

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 22 zi
- Lapte. 7 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 22 zi

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 22 zi
- Lapte. 7 zi

- 

##### **Capră**

- Carne și organe. 22 zi
- Lapte. 7 zi

#### Administrare intravenoasă:

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 22 zi
- Lapte. 7 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 22 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 22 zi

- Lapte. 7 zi

- 

#### **Capră**

- Carne și organe. 22 zi

- Lapte. 7 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

---

### **Disponibil în:**

Bulgaria

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

---

## **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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

PROVET S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/03/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

PROVET S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2010

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/03/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.