

OXYVET spray, cutaneous spray for horses, cattle, calves, pigs, sheep, goat, dogs and cats

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYVET spray, cutaneous spray for horses, cattle, calves, pigs, sheep, goat, dogs and cats

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal
Bovine
Vițel
Porc
Oaie
Capră
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
3.50 gram(e) / 150.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, soluție

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

External use:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
 - Lapte. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD06AA03

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](#)

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:

15/07/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1876

Data modificării statusului autorizației:

15/07/2007

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

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