

File downloaded on 2026-01-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000097556>

OXYVET 200 mg/g

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYVET 200 mg/g

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Cal (mânz)

Porc

Câine

Pisică

Iepure

Nurcă

Găină

Curcă

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Vițel

- Carne și organe. 5 zi

-

Cal (mânz)

- Carne și organe. 5 zi

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 5 zi

-

Găină

- Carne și organe. 5 zi

Nu se administrează la găini ouătoare ce produc oua pentru consum uman.

-

Curcă

- Carne și organe. 5 zi

Nu se administrează la curci ce produc oua pentru consum uman.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie din polipropilena care are in interior o punga de polietilenă x 500 g

Plic din folie de aluminiu x 50 g

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

26/03/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Provet S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

220113

Data modificării statusului autorizației:

6/07/2022

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

Documente

Combined File of all Documents