

OXYVET 500 mg/pesariu

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYVET 500 mg/pesariu

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Cal (lapă)

Porc (femelă)

Oaie (oaie)

Capră (femelă adultă)

Calea de administrare:

Administrare intrauterină

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat intrauterin

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intrauterină:

-

Bovine (vacă)

- Lapte. 48 oră

-

Cal (lapă)

- Lapte. 48 oră

-

Porc (femelă)

-

Oaie (oaie)

- Lapte. 48 oră

-

Capră (femelă adultă)

- Lapte. 48 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG51AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 10 blistere din AL/PVC +PVDC x 2 pesarii

Blistere din AL/PVC +PVDC x 2 pesarii

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

27/10/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

220114

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097558>