

OXYVET 3,5G/150G ΑΕΡΟΛΥΜΑ ΓΙΑ ΤΟΠΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYVET 3,5G/150G ΑΕΡΟΛΥΜΑ ΓΙΑ ΤΟΠΙΚΗ ΧΡΗΣΗ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.50 gram(e) / 150.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Pisică

- Nu se aplică. no withdrawal period Not applicable

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period Not applicable

-

Oaie

- Carne și organe, 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:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

PROVET S.A.

Data autorizației de comercializare:

17/05/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

95175/18-10-2021/K-0005409

Data modificării statusului autorizației:

19/06/2022

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