

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

Oprávněný

- Oxytetracycline hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.50 gram(s) / 150.00 gram(s)

Lieková forma:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Dermálne použitie:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period Not applicable

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD06AA03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v Grécky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Taliansky Lotyšský Fínsky Švédsky
Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Portugalsky

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

PROVET S.A.

Dátum registrácie lieku:

17/05/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

PROVET S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

95175/18-10-2021/K-0005409

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/06/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet