

OXYVET 20% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Oprávněný

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Názov lieku:

OXYVET 20% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:****• Pig**

- Meat and offal. 21 day

• Goat

- Meat and offal. 24 day

- Milk. 204 hour

• Sheep

- Meat and offal. 16 day

- Milk. 132 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Greek](#)

Dostupné len v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

30/09/1996

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Provet S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

30533/15-04-2013/K-0005406

Dátum zmeny stavu registrácie:

11/10/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099666>