

OXYTETRAVIT

Ima dovoljenje za promet

- Biotin
- Nicotinic acid
- Pantothenic acid
- Folic acid
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Thiamine hydrochloride
- Ascorbic acid
- VITAMIN K
- ALPHATOCOPHEROL ACETATE
- Colecalciferol
- RETINOL ACETATE
- Oxytetracycline hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

OXYTETRAVIT

ОКСИТЕТРАВИТ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.35 milligram(s) / 100.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
130.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
50.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
1.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)
Na voljo samo v [English](#)
0.03 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
10.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
25.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
6.60 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
250.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
10.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
7.00 milligram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
5000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
50000.00 international unit(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v English
5.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 14 day

-

Turkey

- Meat and offal. 7 day

- Egg. 14 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 7 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01AA56

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Farma Vet OOD

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/07/2016

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Farma Vet OOD

Pristojni organ:

Bulgarian Food Safety Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

0022-2668

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/07/2016

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.