

OSSINOVA 200 mg/g, polvere
орале per uso in acqua da
bere/latte per vitelli da latte, suini,
polli da carne, galline ovaiole,
tacchini

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

OSSINOVA 200 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere/latte per vitelli da latte, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

бозаещо теле

свиня

бройлер

кокошка носачка

пуйка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за прилагане във вода за пиене/мляко

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

- **бозаещо теле**
 - Meat and offal. 20 day
 - **свиня**
 - Meat and offal. 12 day
 - **бройлер**
 - Meat and offal. 7 day
 - **кокошка носачка**
 - Meat and offal. 7 day
 - Egg. 5 day
 - **пуйка**
 - Meat and offal. 12 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Ternova S.r.l.

Marketing authorisation date:

2/11/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

104401

Дата на промяна в статуса на лиценза:

2/11/2017

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100632>