

# PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE 750 MG/G PREMELANGE MEDICAMENTEUX

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE 750 MG/G PREMELANGE MEDICAMENTEUX

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Ål  
Havrude  
Karpe  
Pighvar  
Havbars  
Laksefisk

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

809.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Premix til foderlægemiddel

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Oral anvendelse:**

- 

#### **Ål**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Havrude**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Karpe**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Pighvar**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Havbars**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Laksefisk**

- Fish meat. 300 degree day

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01AA06

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Huvepharma S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

23/06/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Huvepharma S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/1974072 0/1992

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

30/06/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.