

Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Ikke
autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkunhøne

Høns

Kalv, præ-drøvtyggende

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kalkunhøne

- Eggs. 14 dag 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 14 dag 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Høns

- Eggs. 14 dag 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 14 dag 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 14 dag 40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Svin

- Meat and offal. 14 dag 40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

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:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Animed Service AG

Dato for markedsføringstilladelse:

5/07/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Animed Service AG

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-00616

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/04/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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

Etikettering

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