

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

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Diende kalv

Svin

Slagtekylling

Æglæggende høne

Kalkun

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand/mælk

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Diende kalv

- Meat and offal. 20 dag

-

Svin

- Meat and offal. 12 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 7 dag

-

Æglæggende høne

- Meat and offal. 7 dag

- Egg. 5 dag

-

Kalkun

- Meat and offal. 12 dag

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ternova S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/11/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

104401

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/11/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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