

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Legehennen

Ente

Truthuhn

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Legehenne

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Eier. 0 Tag

-

Ente

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Eier. 0 Tag

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Eier. 0 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Eier. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01AA06

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

S P Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

16/12/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3954 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/12/2020

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0379/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Ungarn Italien Portugal Rumaenien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-oxygan-500-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-en.pdf

es-puar-oxygan-500-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-es.pdf