

## OTC 50 HVP

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

OTC 50 HVP

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Hausgeflügel

Schwein

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

Schaf, Lamm

Saugkalb

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.54 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Einnehmen:**

- 

**Hausgeflügel**

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

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 7 Stunde

- 

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- 

**Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

---

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

QJ01AA06

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## 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:**

Huvepharma S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

2/10/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Huvepharma S.A.

Qalian Italia S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/4541614 1/2002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/10/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.