

K-VET OXYTETRACYCLINE 50 % POUDRE

Autorisiert

- Oxytetracycline

Product identification

Name des Arzneimittels:

K-VET OXYTETRACYCLINE 50 % POUDRE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hausgeflügel

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Schaf, Lamm

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.50 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:****• Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 7 day

- Eier. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 day

• Rabbit

- Fleisch und Innereien. 7 day

• Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 7 day

• Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 7 day

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

QJ01AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Huvepharma S.A.

Marketing authorisation date:

26/06/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma

Qalian Italia S.r.l.

Zuständige Behörde:

National Veterinary Medicines Agency

Zulassungsnummer:

FR/V/6424888 8/2017

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2021

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040623>