

OXITETRACICLINA SOLUBLE MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OXITETRACICLINA SOLUBLE MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Schaf, Lamm

Schwein

Truthuhn

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

54.00 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. 10 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Eier. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado

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:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zulassungsdatum:

28/07/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

754 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/01/2015

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

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.