

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000054890>

Z-19

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Z-19

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Truthuhn

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

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.00 gram(s) / 1000.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

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

QJ01AA06

Abgaberegellung:

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

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 E Industrias Iven S.A.

Zulassungsdatum:

4/11/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Trouwfarma S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

965 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/11/1994

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.