

# Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Nicht  
autorisiert

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Truthenne

Huhn

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Truthenne**

- Eier. 14 Tag 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

**Huhn**

- Eier. 14 Tag 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/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:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

5 x 1 kg Beutel im Übersack

Beutel zu 1 kg

Beutel zu 5 kg

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Animed Service AG

---

**Zulassungsdatum:**

5/07/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Animed Service AG

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00616

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/04/2025

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung