

Ursocyclin-Pulver 20%

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ursocyclin-Pulver 20%

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Ente

Truthuhn

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Huhn

Schaf, Lamm

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

22.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Futter:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Ente

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Huhn

- Egg. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 28 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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 20 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylen geringer Dichte) mit 20 Kilogramm

(ID3) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

(ID2) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 500 Gramm

(ID1) 100 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 100 Gramm

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:

Serumwerk Bernburg AG

Zulassungsdatum:

21/09/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100311.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/09/2005

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente