

Ossitetraciclina 20% Chemifarma, 200 mg/g Polvere solubile per soluzione orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Zugelassen

- Oxytetracycline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ossitetraciclina 20% Chemifarma, 200 mg/g Polvere solubile per soluzione orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn

Legehenne

Schwein

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

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

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Legehennen

- Egg. 5 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Cattle (suckling calf)

- Fleisch und Innereien. 20 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:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Chemifarma S.p.A.

Zulassungsdatum:

14/02/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/02/2010

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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