

File downloaded on 2026-06-11

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

# Z-19

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Z-19

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Ινδοόρνιθα

Κουνέλι

Ορνίθιο κρεοπαραγωγή

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 gram(s) / 1000.00 gram(s)

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Χορήγηση εντός τροφής:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

#### **Κουνέλι**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

#### **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01AA06

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/11/1994

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Trouwfarma S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

965 ESP

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

4/11/1994

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.