

Oxytetra-Mix 185 mg/g – Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Εγκεκριμένο

- Oxytetracycline hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Oxytetra-Mix 185 mg/g – Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Κοτόπουλο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Turkey (hen)

- Αυγά. 14 Ημέρα

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- Meat and offal. 14 Ημέρα

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

•

Κοτόπουλο

- Αυγά. 14 Ημέρα

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- Meat and offal. 14 Ημέρα

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Animed Service AG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/12/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Animed Service AG

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

8-70023

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

21/12/1994

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Επισήμανση

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