

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Corderos
Cabritos
Porcino
Conejos
Gallinas ponedoras
Patos
Pavos
Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros

- Meat and offal. 7 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 7 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 7 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 1 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

-

Patos

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. 0 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 3 Día

- Eggs. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/11/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4214/X/20 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/11/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0379/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Hungría Italia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-oxygan-500-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-en.pdf