

# 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:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**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:**

25/04/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

210056

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/01/2026

---

**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](http://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