

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Pavas

Pollos

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

• **Pavas**

- Eggs. 14 Día

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

- Meat and offal. 14 Día

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

• **Pollos**

- Eggs. 14 Día

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

- Meat and offal. 14 Día

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

• **Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

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

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Austria

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

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

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Animed Service AG

---

### **Marketing authorisation date:**

21/12/1994

---

### **Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

AniMed Service AG

---

### **Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

8-70023

---

### **Fecha del cambio de estado de la autorización:**

21/12/1994

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Prospecto

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

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072473>