

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

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pavas

Pollos

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

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

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

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****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 químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Animed Service AG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/12/1994

---

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

Animed Service AG

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-70023

---

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

21/12/1994

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### 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.