

Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

No
autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavas

Pollos

Terneros prerrumiantes

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

400.00 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

- Meat and offal. 14 Día 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Pollos

- Eggs. 14 Día 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

- Meat and offal. 14 Día 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 14 Día 40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Porcino

- Meat and offal. 14 Día 40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

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:

Anulado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

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:

5/07/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animed Service AG

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00616

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/04/2025

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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