

QALICICLINA

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

QALICICLINA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Gallinas ponedoras

Pollos de engorde

Conejos

Cerdos de engorde

Terberos lactantes

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pavos

- Meat and offal. 12 Día

-

Gallinas ponedoras

- Eggs. 5 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 8 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 12 Día

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 18 Día

-

Terneros lactantes

- Meat and offal. 20 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

HuVepharma

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Qalian Italia S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/02/1984

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

Documentos

Combined File of all Documents

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