

OXYTER 200 BP, πρόμιγμα για
παρασκευή φαρμακούχας
ζωοτροφής σε κοκκώδη μορφή,
για χορήγηση σε χοίρους,
κουνέλια και ψάρια

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYTER 200 BP, πρόμιγμα για παρασκευή φαρμακούχας ζωοτροφής σε κοκκώδη μορφή, για χορήγηση σε χοίρους, κουνέλια και ψάρια

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Peces

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Conejos

- Meat and offal. 8 Día

-

Peces

- Meat and offal. 500 Día GRADES/DAY

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

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:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dox-al Italia S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/11/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dox-al Italia S.p.A.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

17395

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/06/2006

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.