

OSSINOVA 200 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere/latte per vitelli da latte, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OSSINOVA 200 mg/g, polvere orale per uso in acqua da bere/latte per vitelli da latte, suini, polli da carne, galline ovaiole, tacchini

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros lactantes

Porcino

Pollos de engorde

Gallinas ponedoras

Pavos

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 para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros lactantes

- Meat and offal. 20 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 7 Día

- Egg. 5 Día

-

Pavos

- 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:

Italia

Descripción del formato:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ternova S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

2/11/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104401

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/11/2017

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.