

Vetalmex oxitetraciclina 200 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos (suínos de engorda)

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetalmex oxitetraciclina 200 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos (suínos de engorda)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 20 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 1 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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andres Pinaluba S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/06/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andres Pinaluba S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

578/01/12NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2021

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098052>