

PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE 750 MG/G PREMELANGE MEDICAMENTEUX

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE 750 MG/G PREMELANGE MEDICAMENTEUX

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Daurade

Carpe

Turbot

Bar

Saumon

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
809.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Eel - European

- Chair de poisson. 300 degree day

-

Daurade

- Chair de poisson. 300 degree day

-

Carpe

- Chair de poisson. 300 degree day

-

Turbot

- Chair de poisson. 300 degree day

-

Bar

- Chair de poisson. 300 degree day

-

Saumon

- Chair de poisson. 300 degree day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Sac de 5 kg

Sac de 25 kg

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Huvepharma S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/06/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Huvepharma S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1974072 0/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/06/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage