

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)
Mouton (agneau)
Chèvre (chevreau)
Porc
Lapin
Poulet (poule pondeuse)
Canard
Dinde
Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 7 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 7 day

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Lapin

- Viande et abats. 1 day

-

Poulet (poule pondeuse

- Viande et abats. 7 day

- Œufs. 0 day

-

Canard

- Viande et abats. 7 day
- Œufs. 0 day

-

Dinde

- Viande et abats. 7 day
- Œufs. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 3 day
- Œufs. 0 day

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

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

S P Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/12/2020

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3954 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2020

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0379/001

États membres concernés:

Bulgarie Hongrie Italie Portugal Roumanie

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-oxygen-500-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-en.pdf

es-puar-oxygen-500-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-es.pdf