

K-VET OTC 500 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON LE LAIT

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

K-VET OTC 500 MG/G POUDRE POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON LE LAIT

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Lapin

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poultry

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

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Lapin

- Viande et abats. 7 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 7 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 7 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 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:

Pot de 1 kg

Sac de 10 kg

Sac de 5 kg

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:

Huvepharma S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/02/2020

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:

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/02/2020

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

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

fr-puar-600000040656-np-rpe549-fr.pdf