

CK6 - SOLU OXYTETRACYCLINE 500 MG/G

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CK6 - SOLU OXYTETRACYCLINE 500 MG/G

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

540.00 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:**

-

Poulet

- Viande et abats. 7 day
- Œufs. no withdrawal period

Do not use in laying birds producing eggs intended for human consumption.

-

Porc

- 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

Description des conditionnements:

Pot de 1 kg

Sac de 10 kg

Sac de 5 kg

Seau de 1 sachet 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:

30/06/2010

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/7627467 3/2010

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/02/2018

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0251/001

États membres concernés:

Grèce Hongrie Irlande Italie Pologne Portugal Roumanie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

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-frv0251001-mr-rpe_102-en.pdf