

# OXYTRIM, Prášek pro perorální roztok

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride
- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

OXYTRIM, Prášek pro perorální roztok

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Bovin (veau)

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

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 15 day

- 

**Bovin (veau)**

- Viande et abats. 21 day

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 15 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

---

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

QJ01RA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

30/04/2004

---

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

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/119/04-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/04/2004

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.