

# Ossitetraciclina 50% TREI, 500 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli da carne e tacchini

Autorisé

- Oxytetracycline

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Ossitetraciclina 50% TREI, 500 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli da carne e tacchini

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

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 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Dinde**

- Viande et abats. 9 day

Uso non autorizzato in animali che producono uova per il consumo umano

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 8 day

Uso non autorizzato in animali che producono uova per il consumo umano

---

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

QJ01AA06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## 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:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

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

19/10/1999

---

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

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

19/10/2009

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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