

Ossitetraciclina 20% Chemifarma, 200 mg/g Polvere soluble per soluzione orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ossitetraciclina 20% Chemifarma, 200 mg/g Polvere soluble per soluzione orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Dinde

Poulet (poule pondeuse)

Porc

Lapin

Bovin (veau sous la mère)

Voie d'administration:

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 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:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

-

Dinde

- Viande et abats. 12 day

-

Poulet (poule pondeuse)

- Egg. 5 day

-

Porc

- Viande et abats. 12 day

-

Lapin

- Viande et abats. 12 day

-

Bovin (veau sous la mère)

- Viande et abats. 20 day

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

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Italian

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:

Chemifarma S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/02/2000

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

Chemifarma 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:

14/02/2010

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.