

File downloaded on 2026-05-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000054890>

Z-19

Engedélyezett

- Oxytetracycline

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Z-19

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

kecske

sertés

házipulyka

nyúl

broiler

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 gram(s) / 1000.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Gyógypremix

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Takarmányhoz keverve:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day

-

juh

- Meat and offal. 7 day

-

kecske

- Meat and offal. 7 day

-

sertés

- Meat and offal. 7 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 3 day

-

nyúl

- Meat and offal. 4 day

-

broiler

- Meat and offal. 3 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

4/11/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Trouwfarma S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

965 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/11/1994

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.