

OXI 50 SUPERSOL – 500 mg/g Polvere per soluzione orale

Engedélyezett

- Oxytetracycline hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

OXI 50 SUPERSOL – 500 mg/g Polvere per soluzione orale

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés
fűrj
házipulyka
tojótyúk
broiler
házikakas
házilúd
gyöngytyúk
fácán
nyúl

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

539.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Ivóvízbe/tejbe keverve:

-

sertés

- Meat and offal. 7 day

In drinking water use:

-

fürj

- Meat and offal. 7 day

-

házipulyka

- Meat and offal. 7 day

-

tojótyúk

- Eggs. 0 day

-

broiler

- Meat and offal. 7 day

-

házikakas

- Meat and offal. 7 day

-

házilúd

- Meat and offal. 7 day

-

gyöngytyúk

- Meat and offal. 7 day

-

fácán

- Meat and offal. 7 day

-

nyúl

- Meat and offal. 7 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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

HuVepharma

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/11/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Huvepharma S.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/11/2013

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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