

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Autorizzato

- Oxytetracycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OXYGAN 500 mg/g POWDER FOR USE IN DRINKING WATER

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)
Ovino (agnello)
Capra (capretto)
Suino
Coniglio
Pollo (gallina ovaioia)
anatra
tacchino
Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- uova. 0 giorno

-

anatra

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. 0 giorno

•

tacchino

- carni e frattaglie. 7 giorno
- uova. 0 giorno

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 3 giorno
- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

S P Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/11/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

4214/X/20 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/11/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0379/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Ungheria Italia Portogallo Romania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-oxygen-500-mg-g-powder-for-use-in-drinking-water-en.pdf