

OXYGAN 500 mg/g polvere per uso in acqua da bere

Autorizzato

- Oxytetracycline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

OXYGAN 500 mg/g polvere per uso in acqua da bere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)
Ovino (agnello)
Capra (capretto)
Suino
Coniglio
Pollo (gallina ovaiole)
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. 3 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 7 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 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:

Italia

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:

2/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105445

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/09/2024

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 20/02/2026

Scaricamento

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