

# OXYTRIM prášek na perorálny roztok

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride
- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

OXYTRIM prášek na perorálny roztok

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

Bovini (vitello)

Pollo (pollo da carne)

tacchino

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

40.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Somministrazione in acqua da bere:

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 15 giorno

- 

##### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 21 giorno

- 

##### **Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 15 giorno

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption

- 

##### **tacchino**

- carni e frattaglie. 15 giorno

---

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

QJ01AA56

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovacchia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/11/1997

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/0254/97-S

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/11/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)