

# Oxytetra-Mix 185 mg/g – Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Oxytetra-Mix 185 mg/g – Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Tacchino (femmina adulta)

polli

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso orale:**

- 

**Tacchino (femmina adulta)**

- uova. 14 giorno

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- carni e frattaglie. 14 giorno

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- 

**polli**

- uova. 14 giorno

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- carni e frattaglie. 14 giorno

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

---

**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:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Animed Service AG

---

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

21/12/1994

---

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

Animed Service AG

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-70023

---

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

21/12/1994

---

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

## Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.