

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000093488>

# QALICICLINA

Autorizzato

- Oxytetracycline

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

QALICICLINA

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da carne)

Coniglio

Suini (da ingrasso)

Bovino (vitello lattante)

---

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 grammo(i) / 1.00 chilogrammo (s)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**tacchino**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

**Pollo (gallina ovaioia)**

- uova. 5 giorno

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

**Suini (da ingrasso)**

- carni e frattaglie. 18 giorno

- 

**Bovino (vitello lattante)**

- carni e frattaglie. 20 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:**

BARATTOLO DA 1 KG

SACCO DA 5 KG-ESAURIMENTO SCORTE

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

HuVepharma

---

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

2/02/1984

---

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

Qalian Italia S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

2/02/1984

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti