

OXYTER 200 BP, πρόμιγμα για
παρασκευή φαρμακούχας
ζωοτροφής σε κοκκώδη μορφή, για
χορήγηση σε χοίρους, κουνέλια και
ψάρια

Igaliotas

- Oxytetracycline

Product identification

Vaisto pavadinimas:

OXYTER 200 BP, πρόμιγμα για παρασκευή φαρμακούχας ζωοτροφής σε κοκκώδη μορφή, για χορήγηση σε χοίρους, κουνέλια και ψάρια

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Triušis

Žuvis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Naudoti su pašaru

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Vaisto forma:

Vaistinis premiksas

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti su pašaru:

- **Triušis**

- Meat and offal. 8 day

- **Žuvis**

- Meat and offal. 500 day GRADES/DAY

- **Kiaulė**

- Meat and offal. 12 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dox-al Italia S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/11/1997

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dox-Al Italia S.p.A.

Atsakinga institucija:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registracijos pažymėjimo numeris:

17395

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/06/2006

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095766>