

# PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE 750 MG/G PREMELANGE MEDICAMENTEUX

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

PS OXYTETRACYCLINE AQUACULTURE 750 MG/G PREMELANGE MEDICAMENTEUX

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Europese aal  
Zeebrasems  
Karpers  
Tarbot  
Europese zeebaars  
Salmoniden

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
809.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Premix voor gemedicineerd voer

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

#### **Europese aal**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Zeebrasems**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Karpers**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Tarbot**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Europese zeebaars**

- Fish meat. 300 degree day

- 

#### **Salmoniden**

- Fish meat. 300 degree day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01AA06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Huvepharma S.A.

---

**Handelsvergunningdatum:**

23/06/1992

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Huvepharma S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**FR/V/1974072 0/1992

---

**Datum toelatingswijziging:**30/06/2012

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.