

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

Toegelaten

- Oxytetracycline hydrochloride

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoenhennen

Kip

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kalkoenhennen

- Eggs. 14 day

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

- Meat and offal. 14 day

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

-

Kip

- Eggs. 14 day

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

- Meat and offal. 14 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

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

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:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Animed Service AG

Handelsvergunningsdatum:

21/12/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Animed Service AG

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-70023

Datum toelatingswijziging:

21/12/1994

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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