

# Ossitetraciclina 20% liquido

## Chemifarma, 200 mg/g

### Soluzione per uso orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Upoważniony

- Oxytetracycline

## Product identification

### **Nazwa leku:**

Ossitetraciclina 20% liquido Chemifarma, 200 mg/g Soluzione per uso orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Ossitetraciclina 20% liquido Chemifarma, 200 mg/g Soluzione per uso orale per polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
200.00 gram(s) / 1000.00 gram(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór doustny

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Podanie w wodzie do picia:**

- **Turkey**

- Meat and offal. 12 day

- **Chicken (layer hen)**

- Eggs. 5 day

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 9 day

- **Rabbit**

- Meat and offal. 12 day

- **Pig**

- Meat and offal. 18 day

• **Cattle (suckling calf)**

- Meat and offal. 20 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Italy

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

Dostępne wyłącznie w [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

14/02/2000

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Chemifarma - S.p.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

14/02/2010

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090993>