

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

Dopuszczony

- Oxytetracycline

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

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

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

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

**Droga podania:**

W paszy

---

**Szczegóły produktu****Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****W paszy:****• Rabbit**

- Meat and offal. 8 day

**• Fish**

- Meat and offal. 500 day GRADES/DAY

**• Pig**

- Meat and offal. 12 day

---

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

QJ01AA06

---

**Kategoria dostępności:**

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

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

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

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

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

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/11/1997

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Dox-Al Italia S.p.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Numer pozwolenia:**

17395

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

15/06/2006

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

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/600000095766>