

# Bioxymutin (25 mg + 80mg)/g Proszek do podania w wodzie do picia

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride
- Tiamulin hydrogen fumarate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Bioxymutin (25 mg + 80mg)/g Proszek do podania w wodzie do picia

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
80.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em inglês  
25.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para administração na água de bebida

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 21 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01RA90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Disponibilidade:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/12/2001

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

1243

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/12/2001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.