

OXYMAX HCl, 1000 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru soluție orală la viței, porcine și broileri

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXYMAX HCl, 1000 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru soluție orală la viței, porcine și broileri

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc

Găină (broiler)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Vițel

- Carne și organe. 8 zi

-

Porc

- Carne și organe. 5 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 3 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

cutie rectangulara polipropilena x 5000 g

cutie rectangulara compozit x 800

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma B.V.

Data autorizației de comercializare:

9/04/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150191

Data modificării statusului autorizației:

1/09/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents