

Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Neautorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Oxytetracyclin "AniMed Service" 371 mg/g - Pulver zum Eingeben für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă (femelă adultă)

Găină

Bovine (vițel pre-rumegător)

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

400.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Curcă (femelă adultă)

- Ouă. 14 zi 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag
- Carne și organe. 14 zi 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Găină

- Ouă. 14 zi 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag
- Carne și organe. 14 zi 80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Bovine (vițel pre-rumegător)

- Carne și organe. 14 zi 40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi 40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Animed Service AG

Data autorizației de comercializare:

5/07/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Animed Service AG

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-00616

Data modificării statusului autorizației:

2/04/2025

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.