

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

## Documente

### Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

### Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.