

# Ursocyclin-Pulver 20%

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Ursocyclin-Pulver 20%

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

Rață

Curcă

Bovine (vițel pre-rumegător)

Găină

Oaie (miel)

### Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

22.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Porc**

- Carne și organe. 12 zi

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Rață**

- Carne și organe. 14 zi

- 

**Curcă**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 28 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 12 zi

- 

**Găină**

- Ou. 6 zi

- Carne și organe. 14 zi

- 

**Oaie (miel)**

- Carne și organe. 28 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

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:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/09/2005

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**3100311.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**21/09/2005

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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