

# OSSIBIOTIC PREMIX 200 g/kg ossitetraciclina, premiscela per mangimi medicati per suini, conigli e pesci

Autorizat

- Oxytetracycline

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

OSSIBIOTIC PREMIX 200 g/kg ossitetraciclina, premiscela per mangimi medicati per suini, conigli e pesci

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Porc

Iepure

Pești

### **Calea de administrare:**

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
200.00 gram(e) / 1.00 kilogram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Premix pentru furaj medicamentat

---

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

-:

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 4 zi

- 

#### **Iepure**

- Carne și organe. 12 zi

- 

#### **Pești**

- Fish meat. 500 degree day

---

### **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

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Italiană

---

## 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](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/03/2000

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/03/2010

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.