

# OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

OXYKEL 80 %, 800 mg/g Pó solúvel para administração oral em suínos

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Porc

---

**Calea de administrare:**

Administrație orală

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
800.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere orală

---

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

**Administrare orală:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. 3 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:**

Portugal

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## 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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/07/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceres Pharmaceuticals

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

089/01/08NFVPT

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/05/2017

---

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.