

OXITETRACICLINA FP 900 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut/înlocuitor de lapte

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

OXITETRACICLINA FP 900 mg/g pulbere pentru utilizare în apa de băut/înlocuitor de lapte

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Bovine (vițel sugar)

Cal (mânz sugar)

Oaie (miel sugar)

Capră (ied sugar)

Iepure

Câine

Găină (broiler)

Curcă

Rață

Gâscă

Găină

Pești

Calea de administrare:

Administrare bucală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

900.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare bucală:

-

Porc

- Carne și organe. 7 zi

-

Bovine (vițel sugar)

- Carne și organe. 7 zi

-

Cal (mânz sugar)

- Carne și organe. 7 zi

-

Oaie (miel sugar)

- Carne și organe. 7 zi

-

Capră (ied sugar)

- Carne și organe. 7 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 7 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 7 zi

-

Curcă

- Carne și organe. 7 zi

-

Rață

- Carne și organe. 7 zi

-

Gâscă

- Carne și organe. 7 zi

-

Găină

- Carne și organe. 7 zi

-

Pești

- Carne. 90 zi in SPC, nu sunt specificate "Day degree"

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Saci PE/hartie x 25 kg

Saci PE/hartie x 20 kg

Saci PE/hartie x 10 kg

pungi din polipropilena multistrat x 5 kg; cutie din carton cu 2 pungi x 5 kg

pungi din polipropilena multistrat x 1 kg

pungi din polipropilena multistrat x 500 g

pungi din polipropilena multistrat x 100 g

pungi din polipropilena multistrat x 50 g

pungi din polipropilena multistrat x 25 g

pungi din polipropilena multistrat x 10 g; cutie de carton cu 15 pungi x 10 g

pungi din polipropilena multistrat x 5 g; Cutie de carton x 15 pungi x 5 g;

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

11/06/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

140004

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2024

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului