

File downloaded on 2025-11-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000091000>

# OXITER 200 BMP

Oprávnený

- Oxytetracycline

## Product identification

### Názov lieku:

OXITER 200 BMP

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

**Lieková forma:**

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Použitie zamiešaním do potravy:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 6 day

- 

**Fish**

- Meat and offal. 500 degree day

Uso non consentito in pesci che producono uova per il consumo umano

- 

**Pig**

- Meat and offal. 10 day

---

**Anatomico-terapeutico-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Taliansko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

7/01/1991

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/02/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.