

OXITETRACICLINA SOLUBLE MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Ima
dovoljenje
za promet

- Oxytetracycline hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

OXITETRACICLINA SOLUBLE MAYMO 50 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

tele

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

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

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

brojler

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Podatki o zdravlilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

54.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

-

tele

- Meat and offal. 10 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 10 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Turkey

- Meat and offal. 7 day

-

brojler

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: su uso no está autorizado

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/07/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

754 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

20/01/2015

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.