

OXYTER 200 BP, πρόμιγμα για  
παρασκευή φαρμακούχας  
ζωοτροφής σε κοκκώδη μορφή,  
για χορήγηση σε χοίρους,  
κουνέλια και ψάρια

Pooblašćeno

- Oxytetracycline

## Product identification

### Ime zdravila:

OXYTER 200 BP, πρόμιγμα για παρασκευή φαρμακούχας ζωοτροφής σε κοκκώδη μορφή, για χορήγηση σε χοίρους, κουνέλια και ψάρια

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [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](#)

**Pot uporabe:**

Dajanje v krmno mešanico

---

**Product details****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

**Withdrawal period by route of administration:****Dajanje v krmno mešanico:****• Rabbit**

- Meat and offal. 8 day

**• Fish**

- Meat and offal. 500 day GRADES/DAY

**• Pig**

- Meat and offal. 12 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Dox-Al Italia S.p.A.

---

**Pristojni organ:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Številka dovoljenja :**

17395

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

15/06/2006

---

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

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095766>