

# Oxytetra-Mix 185 mg/g – Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

Godkänd

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Oxytetra-Mix 185 mg/g – Pulver zum Eingeben für Schweine, Hühner und Puten

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Kalkon (höna)

Tamhöns

Svin

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Läkemedelsform:**

Oralt pulver

---

**Karenstid per administreringsväg:****Oral användning:**

- 

**Kalkon (höna)**

- Eggs. 14 dygn

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- Meat and offal. 14 dygn

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- 

**Tamhöns**

- Eggs. 14 dygn

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- Meat and offal. 14 dygn

80 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

- 

**Svin**

- Meat and offal. 14 dygn

40 mg Oxytetracyclin-Hydrochlorid/kg KGW/Tag verteilt auf 2 Einzeldosen

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01AA06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Animed Service AG

---

**Godkännandedatum:**

21/12/1994

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Animed Service AG

---

**Ansvarig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

8-70023

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/12/1994

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.