

Ossitetraciclina 20%

Auktoriserad

Chemifarma, 200 mg/g Polvere
solubile per soluzione orale per
polli da carne, tacchini, galline
ovaiole, conigli, suini, vitelli da
latte

- Oxytetracycline

Product identification

Läkemedlets namn:

Ossitetraciclina 20% Chemifarma, 200 mg/g Polvere solubile per soluzione orale per
polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Ossitetraciclina 20% Chemifarma, 200 mg/g Polvere solubile per soluzione orale per
polli da carne, tacchini, galline ovaiole, conigli, suini, vitelli da latte

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Kalkon

Tamhöns (värphöns)

Svin

Kanin

Nöt (diande kalv)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Product details**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Pulver för användning i dricksvatten/mjölk

Withdrawal period by route of administration:**Användning i dricksvatten/mjölk:****• Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 7 dygn

• Kalkon

- Meat and offal. 12 dygn

• Tamhöns (värphöns)

- Egg. 5 dygn

• Svin

- Meat and offal. 12 dygn

• Kanin

- Meat and offal. 12 dygn

• Nöt (diande kalv)

- Meat and offal. 20 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Italian

Finns tillgänglig endast på Italian

Finns tillgänglig endast på Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på English Italian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chemifarma S.p.A.

Marketing authorisation date:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chemifarma - S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/02/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000106820>