

GEOMYCIN F 1 g intrauterine tablete

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Lægemidlets navn:

GEOMYCIN F 1 g intrauterine tablete

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Ko

Hoppe

So

Får

Ged

Administrationsvej:

Intrauterin anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Uteritorie, tablet

Withdrawal period by route of administration:

Intrauterin anvendelse:

• **Ko**

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Milk. 4 day Mleko: 4 dni

• **Hoppe**

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Milk. 4 day Mleko: 4 dni

• **So**

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni

• **Får**

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Milk. 4 day Mleko: 4 dni

• **Ged**

- Meat and offal. 10 day Meso in organi: 10 dni

- Milk. 4 day Mleko: 4 dni

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG51AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovenia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Marketing authorisation date:

23/11/2021

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0156/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/07/2003

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014384>