

File downloaded on 2026-05-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037858>

ACTI-TETRA I

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ACTI-TETRA I

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Kat

Hest

Får

Ged

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

53.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 3 dag

- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Hest

- Milk. 3 dag

- Meat and offal. 14 dag

-

Får

- Milk. 3 dag

- Meat and offal. 14 dag

-

Ged

- Milk. 3 dag

- Meat and offal. 14 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Hest

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Får

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Ged

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Hest

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Får

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Ged

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

Intraperitoneal anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Svin

- Meat and offal. 14 dag

-

Hest

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Får

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

-

Ged

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 14 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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:

Laboratoires Biove

Dato for markedsføringstilladelse:

6/05/1988

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6090637 3/1988

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/05/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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