

ACTI-TETRA B

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Lægemidlets navn:

ACTI-TETRA B

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Fjerkræ

Svin

Kanin

Lam

Gedekid

Kalv

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
0.54 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Oral anvendelse:****• Fjerkræ**

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. 0 day

• Svin

- Meat and offal. 7 day

• Kanin

- Meat and offal. 7 day

• Lam

- Meat and offal. 7 day

• Gedekid

- Meat and offal. 7 day

• Kalv

- Meat and offal. 7 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01AA06

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

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:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

24/07/1992

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratoires Biové

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6712928 3/1992

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/07/2012

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037859>