

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Autoriseret

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Lægemidlets navn:

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

GENOXYTAB F 1 g méhtabletta tehenek számára

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Ko

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. 7 day
 - Milk. 5 day
-

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

19/05/2017

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

3880/X/17 NÉBIH ÁTI

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/05/2017

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

CZ/V/0130/001

Berørte medlemsstater:

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

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058822>