

## TENALINE L.A.

Zugelassen

- Oxytetracycline dihydrate

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

TENALINE L.A.

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Schaf

Ferkel

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

215.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**  
**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 7 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 7 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01AA06

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

8/01/1993

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/5508610 7/1993

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/01/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.