

# TETRAVET LA injekčný roztok

Zugelassen

- Oxytetracycline

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

TETRAVET LA injekčný roztok

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

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

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 7 Tag Milk: 14 milkings (7 days)

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 7 Tag Milk: 14 milkings (7 days)

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QJ01AA06

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**Slowakei

---

**Verfügbar in:**Slowakei

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in slowakischVerfügbar nur in slowakischVerfügbar nur in slowakischVerfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

---

## 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 Animal Health Slovakia s.r.o.

---

### **Zulassungsdatum:**

22/10/1993

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Zulassungsnummer:**

96/184/93-S

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/10/1993

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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