

# Oxytetracyclin 10% solution for injection

Zugelassen

- Oxytetracycline hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Oxytetracyclin 10% solution for injection

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Hund

Katze

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. 3 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag Мляко – 3 дни

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag Мляко – 3 дни

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

•

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- 

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

QJ01AA06

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Biovet AD

---

**Zulassungsdatum:**

15/01/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biovet AD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1690-11.01.2012

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/01/2011

---

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.