

# INHIBACTEN L.A. 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Μη  
εγκεκριμένο

- Oxytetracycline dihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

INHIBACTEN L.A. 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 31 Ημέρα

- Γάλα. 10 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 7 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 16 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01AA06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco Animal Health GmbH

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

13/04/1989

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

2531 ESP

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

10/09/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.