

# ACTI-TETRA I

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ACTI-TETRA I

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Gatos

Caballos

Ovino

Caprino

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intraperitoneal

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
53.96 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

##### **Caballos**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

##### **Ovino**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

##### **Caprino**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

#### Vía subcutánea:

- 

**Bovino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Caballos**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Ovino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Caprino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Caballos**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

### **Ovino**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

### **Caprino**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

## **Vía intraperitoneal:**

- 

### **Bovino**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

### **Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

### **Caballos**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

### **Ovino**

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 14 Día

- 

### **Caprino**

- Milk. 3 Día

- Meat and offal. 14 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratoires Biove

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/05/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratoires Biove

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6090637 3/1988

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/05/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.