

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

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

TENALINA L.A. 200 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

215.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**Ovino**

- Meat and offal. 17 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: No administrar a animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano

•

**Porcino**

- Meat and offal. 17 Día

---

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

QJ01AA06

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de plástico multicapa de 500 ml

Caja con 1 vial de plástico multicapa de 250 ml

Caja con 1 vial de plástico multicapa de 100 ml

Caja con 1 vial de plástico multicapa de 50 ml

Caja con 12 viales de vidrio de 250 ml

Caja con 12 viales de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/11/1994

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

980 ESP

---

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

8/11/1994

---

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

Prospecto

Etiquetado