

OXITETRACICLINA INVESA L.A. 200 mg/ml solución inyectable

Autorizado

- Oxytetracycline dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXITETRACICLINA INVESA L.A. 200 mg/ml solución inyectable

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Bovino

- Meat and offal. 31 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: 11 días (264 horas)

-

Ovino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar en animales en lactación

-

Caprino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar en animales en lactación

-

Porcino

- Meat and offal. 32 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 12 viales de 250 ml
Caja con 10 viales de 250 ml
Caja con 6 viales de 250 ml
Caja con 1 vial de 250 ml
Caja con 12 viales de 100 ml
Caja con 10 viales de 100 ml
Caja con 6 viales de 100 ml
Caja con 1 vial de 100 ml
Caja con 12 viales de 50 ml
Caja con 10 viales de 50 ml
Caja con 6 viales de 50 ml
Caja con 1 vial de 50 ml
Caja con 12 viales de 10 ml
Caja con 10 viales de 10 ml
Caja con 6 viales de 10 ml
Caja con 1 vial de 10 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:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/06/1963

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2699 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2013

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado