

Oxytetracycline 10% pro inj 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor rund, varken, hond en kat

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytetracycline 10% pro inj 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor rund, varken, hond en kat

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 35 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 35 Días

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

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile unicamente en Dutch

Disponibile unicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile únicamente en Dutch

Disponibile unicamente en Dutch

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:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

9/05/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alcomed B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 1227

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/12/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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