

# Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet  
Genoxytab F, 1g, Intrauterinní tableta

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Vacas

**Vía de administración:**

Vía intrauterina

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Gramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido intrauterino

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intrauterina:****• Vacas**

- Meat and offal. 7 Día
- Milk. 5 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QG51AA01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

República Checa

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Genera d.d.

---

**Marketing authorisation date:**

19/12/2017

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/055/17-C

---

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

19/12/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

**Número de procedimiento:**

CZ/V/0130/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bulgaria Hungría Rumania; Rumanía

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Prospecto

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

## Etiquetado

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058804>