

OXTRA LA 200 mg-ml, Injekční roztok

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXTRA LA 200 mg-ml, Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Búfalos

Ovino

Caprino

Porcino

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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. 39 Día
- Milk. 14 Día

-

Búfalos

- Meat and offal. 39 Día
- Milk. 14 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 26 Día
- Milk. 21 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 39 Día
- Milk. 21 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 19 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 18 Día
- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

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:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/137/94-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/12/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

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.