

TETROXY LA, 200 mg/ml, inyecciones tirp alas

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TETROXY LA, 200 mg/ml, inyecciones tirp alas

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

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. 28 Día

- Milk. 7 Día

When milking twice a day, milk can only be used for food from the 15th milking

•

Porcino

- Meat and offal. 21 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 28 Día

- Milk. 7 Día

Do not use in sheep producing milk for human consumption

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:

Lituania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bimeda Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

11/03/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/07/1730/001-002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/09/2023

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.