

OXYTETRACYCLINE

Autorizado

L.A/DOPHARMA, 20% ενέσιμο διάλυμα

- Oxytetracycline dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYTETRACYCLINE L.A/DOPHARMA, 20% ενέσιμο διάλυμα

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Terneros

Porcino

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:**

-

Vacas

- Meat and offal. 28 Día
- Milk. 7 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 28 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 28 Día
-

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

22/11/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

22659/10-03-2022/K-0066901

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/03/2022

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