

File downloaded on 2026-02-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000101308>

TENALINE 20.000.000 IU/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Myönnetty

- Oxytetracycline

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

TENALINE 20.000.000 IU/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Vuohi

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

20000000.00 international unit(s) / 100.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Vuohi

- Meat and offal. 26 day

Na μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

Nauta

- Meat and offal. 34 day

Na μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

Lammas

- Meat and offal. 17 day

Na μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

-

Sika

- Meat and offal. 17 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01AA06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Greece

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Portuguese](#)

Myyntiluvan haltija:

Ceva Sante Animale

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/04/1992

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

18384/11-03-2013/K-0067201

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

11/05/2020

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet