

ACTI-TETRA I

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ACTI-TETRA I

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Cheval

Mouton

Chèvre

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
53.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Cheval

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 14 day

-

Chèvre

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 14 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Cheval

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Chèvre

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Cheval

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Chèvre

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

Voie intrapéritonéale:

-

Bovins

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Cheval

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Mouton

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 14 day

-

Chèvre

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 14 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 250 ml

Flacon de 100 ml

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratoires Biove

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/05/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6090637 3/1988

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/05/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit