

TETRATIME

Autorisé

- Oxytetracycline hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TETRATIME

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Lapin

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.54 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Poultry

- Œufs. 0 day
- Viande et abats. 7 day

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

-

Lapin

- Viande et abats. 7 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 7 day

-

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 7 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 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

Description des conditionnements:

Pot de 50 g

Sac de 10 kg avec une cuillère (contenance de 10 g)

Sac de 5 kg avec une cuillère (contenance de 10 g)

Seau de 1 sachet de 5 kg avec une cuillère (contenance de 10 g)

Pot de 1 kg avec une cuillère (contenance de 10 g)

Pot de 100 g avec une cuillère (contenance de 6 g)

Boîte de 10 sachets de 100 g

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:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/01/1995

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

FC France S.A.S.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0251145 8/1995

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/08/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit