

ACTI-TETRA I

Ovlašten

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Naziv VMP-a:

ACTI-TETRA I

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Supkutano

Intravenski

Intraperitonejski

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

53.96 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

- **Cattle**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Supkutano:

- **Cattle**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Intravenski:

- **Cattle**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Intraperitonejski:

- **Cattle**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Cat**

- **Horse**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Goat**

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

- **Dog**

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

6/05/1988

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratoires Biové

Odgovorno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj autorizacije:

FR/V/6090637 3/1988

Datum promjene statusa odobrenja:

6/05/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037858>