

File downloaded on 2025-12-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044319>

OXYTETRACYCLINE 10 % VETOQUINOL SOLUTION INJECTABLE

Odobreno

- Oxytetracycline dihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

OXYTETRACYCLINE 10 % VETOQUINOL SOLUTION INJECTABLE

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Intravenski

Intraperitonejski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

107.88 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Sheep

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

-

Goat

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

Supkutano:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

Intravenski:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

Intraperitonejski:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

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

-

Sheep

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

-

Goat

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01AA06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vetoquinol S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/03/1984

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vetoquinol S.A.

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/0862857 4/1984

Datum promjene statusa odobrenja:

7/03/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Package Leaflet and Labelling

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