

File downloaded on 2026-05-28

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

TENALINE 20.000.000 IU/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Engedélyezett

- Oxytetracycline

Termék azonosítása

Készítmény neve:

TENALINE 20.000.000 IU/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kecske

szarvasmarha

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

kecske

- Meat and offal. 26 day

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

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 34 day

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

-

juh

- Meat and offal. 17 day

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

-

sertés

- Meat and offal. 17 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Greece

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/04/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

CEVA SANTE ANIMALE

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

18384/11-03-2013/K-0067201

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

11/05/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat