

ACTI-TETRA I

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ACTI-TETRA I

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Gatto

Cavallo

Ovino

Caprino

Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Uso intraperitoneale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

53.96 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Cavallo

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Ovino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Caprino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Cavallo

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Ovino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Caprino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Cavallo

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Ovino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Caprino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso intraperitoneale:

•

bovini

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Cavallo

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Ovino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Caprino

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 14 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01AA06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratoires Biove

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/05/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/6090637 3/1988

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/05/2013

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.