

Oxytetra, oplossing voor injectie

Autorizzato

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

Oxytetra, oplossing voor injectie

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **bovini**

- latte. 7 giorno
- carne e visceri. 23 giorno

- **Ovino**

- latte. 7 giorno
- carne e visceri. 23 giorno

- **Suino**

- carne e visceri. 23 giorno

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

QJ01AA06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kepto B.V.

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Kepro B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 2486

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/06/2014

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066099>