

Tetracure 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Igaliotas

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Tetracure 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Tetracure 200 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į raumenis:****• Galvijai**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 10 day

• Avis

- Meat and offal. 9 day
- Milk. 7 day

• Kiaulė

- Meat and offal. 18 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01AA06

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

5/02/2016

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos pažymėjimo numeris:

VPA22033/068/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/02/2016

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

IE/V/0440/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049991>