

Tetroxy LA 200 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Oxytetracycline

Product identification

Legemidlets navn:

Tetroxy LA 200 mg/ml Solution for Injection

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:****• storfe**

- Slakt. 28 dag

- Melk. 7 dag

• sau

- Slakt. 28 dag

• gris

- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1988

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA22033/044/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/10/1988

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064223>