

TENALINE L.A. 200 mg/ml solução injetável

Autorisert

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

TENALINE L.A. 200 mg/ml solução injetável

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

sau

geit

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. 31 dag

- Melk. 9 dag

• gris

- Slakt. 16 dag

• sau

- Slakt. 16 dag

- Milk. 5 dag

• geit

- Slakt. 16 dag

- Milk. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Portuguese

Tilgjengelig bare i Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

12/03/1993

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

50960

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/09/2019

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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/600000096591>