

ACTI-TETRA B

Geautoriseerd

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ACTI-TETRA B

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Varken

Konijn

Lammeren

Geitenlammeren

Kalveren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.54 gram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

• **Poultry**

- Meat and offal. 7 day
- Eggs. 0 day

• **Varken**

- Meat and offal. 7 day

• **Konijn**

- Meat and offal. 7 day

• **Lammeren**

- Meat and offal. 7 day

• **Geitenlammeren**

- Meat and offal. 7 day

• **Kalveren**

- Meat and offal. 7 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

24/07/1992

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratoires Biové

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/6712928 3/1992

Wijzigingsdatum status toelating:

24/07/2012

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037859>