

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Geautoriseerd

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Genoxytab F, 1g, Intrauterinní tableta

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intra-uterien gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet voor intra-uterien gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intra-uterien gebruik:**• Koeien**

- Meat and offal. 7 day
 - Milk. 5 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG51AA01

Afleverstatus:

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

Status toelating:Valid

Authorised in:Tsjechië

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Genera d.d.

Marketing authorisation date:19/12/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/055/17-C

Wijzigingsdatum status toelating:

19/12/2017

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0130/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Hongarije Roemenië

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000058804>