

TETRAVET LA, 200 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

Toegelaten

- Oxytetracycline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TETRAVET LA, 200 mg/ml, injecinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geit
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 7 day

•

Schaap

- Meat and offal. 21 day

Do not use in sheep or goats producing milk for human consumption

•

Geit

- Meat and offal. 21 day

Do not use in sheep or goats producing milk for human consumption

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01AA06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Beschikbaar in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

24/03/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/98/0670/001-006

Datum toelatingswijziging:

2/06/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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