

OXYTETRACYCLINE 10 % VETOQUINOL SOLUTION INJECTABLE

Dopuszczony

- Oxytetracycline dihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

OXYTETRACYCLINE 10 % VETOQUINOL SOLUTION INJECTABLE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)

Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dożylne

Podanie dootrzewnowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski

107.88 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Goat

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

-

Goat

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

Podanie dożylnie:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Goat

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

Podanie dootrzewnowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

•

Goat

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01AA06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Vetoquinol S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/03/1984

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetoquinol SA

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/0862857 4/1984

Data zmiany statusu pozwolenia:

7/03/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044319>