

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Autorizado

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Nome do medicamento:

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Genoxytab F, 1g, Intrauterinní tableta

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intrauterina

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 grama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Magdalião

Withdrawal period by route of administration:**Via intrauterina:****• Cattle (cow)**

- Meat and offal. 7 dia

- Milk. 5 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG51AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

19/12/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/055/17-C

Data de alteração do estado de autorização:

19/12/2017

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0130/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Hungria Roménia

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058804>