

TENALINE 20.000.000 IU/100ML

ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Oxytetracycline

Product identification

Nome do medicamento:

TENALINE 20.000.000 IU/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

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

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English

20000000.00 international unit(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Goat**

- Meat and offal. 26 dia

Na μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

- **Cattle**

- Meat and offal. 34 dia

Na μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

- **Sheep**

- Meat and offal. 17 dia

Na μην χορηγείται σε ζώα των οποίων το γάλα προορίζεται για κατανάλωση από τον άνθρωπο

- **Pig**

- Meat and offal. 17 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

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](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

6/04/1992

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

18384/11-03-2013/K-0067201

Data de alteração do estado de autorização:

11/05/2020

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101308*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101308)