

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040032>

## TENALINE L.A.

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

TENALINE L.A.

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

Porc

Oaie

Purcei

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

---

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

215.60 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 7 zi

•

**Porc**

- Carne și organe. 21 zi

•

**Oaie**

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 7 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Purcei**

- Carne și organe. 21 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/01/1993

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/5508610 7/1993

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/01/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.