

# TETRASOLUB

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

TETRASOLUB

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Păsări de curte

Porc

Iepure

Oaie (miel)

Capră (ied)

Vițel

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

540.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

**Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru soluție orală

---

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

- 

**Păsări de curte**

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. 0 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Iepure**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Oaie (miel)**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Capră (ied)**

- Carne și organe. 7 zi

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 7 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](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

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

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratoires Biove

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/03/2007

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

LABORATOIRES BIOVE

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/7850465 7/2007

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/03/2012

---

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.