

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Autorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Product identification

Denumirea medicamentului:

Genoxytab F, 1g, Intrauterine tablet

Genoxytab F, 1g, Intrauterinní tableta

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

Administrare intrauterină

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat intrauterin

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intrauterină:**• Bovine (vacă)**

- Carne și organe. 7 zi
 - Lapte. 5 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG51AA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Genera d.d.

Marketing authorisation date:

19/12/2017

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Genera d.d.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/055/17-C

Data modificării statusului autorizației:

19/12/2017

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

CZ/V/0130/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

România

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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

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