

Tetravet L.A. injekció A.U.V.

Autorizat

- Oxytetracycline dihydrate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Tetravet L.A. injekció A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Bovine**

- Carne și organe. 26 day

- **Oaie**

- Carne și organe. 16 day

- **Porc**

- Carne și organe. 16 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

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:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

12/07/2000

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Ceva Sante Animale

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

12/07/2000

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084693>