

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000089258>

Aquacycline Vet. injektionsvæske, opløsning 180 mg/ml

Neautorizat

- Oxytetracycline hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Aquacycline Vet. injektionsvæske, opløsning 180 mg/ml

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Oaie

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

180.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

Administrare intramusculară:

•

Porc

- Carne și organe. 14 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01AA06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

3/02/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Sante Animale

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

17931

Data modificării statusului autorizației:

7/07/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.