

# Tetrasol LA 200 mg/ ml – injekčný roztok pre zvieratá

Oprávnený

- Oxytetracycline dihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Tetrasol LA 200 mg/ ml – injekčný roztok pre zvieratá

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
215.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 7 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 28 day

Do not use in sheep producing milk for human consumption.

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 28 day
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01AA06

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Tmavá, sklenená liekovka typ II, uzavretá nitrylovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. (1x250 ml)

Tmavá, sklenená liekovka typ II, uzavretá nitrylovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. (12x100 ml)

Tmavá, sklenená liekovka typ II, uzavretá nitrylovou zátkou a hliníkovým uzáverom v papierovej škatuľke. (1x100 ml)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Univet Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

28/03/1995

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Univet Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/0018/95-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/03/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents