

# OXITETRACICLINĀ FP RETARD 200 mg/ml soluċie injectabilĀ

Oprávnĕný

- Oxytetracycline

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

OXITETRACICLINĀ FP RETARD 200 mg/ml soluċie injectabilĀ

### Úċinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

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

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

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

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 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
- Milk. 7 day

- 

##### **Goat**

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

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 28 day
- 

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

QJ01AA06

---

### Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

**Dostupné v:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

24/09/2006

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

110270

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

12/06/2024

---

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

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.