

ACTI-TETRA I

Ima dovoljenje za promet

- Oxytetracycline hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ACTI-TETRA I

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Intraperitonealna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

53.96 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

•

govedo

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

•

Pig

- Meat and offal. 14 day

•

Horse

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

•

Sheep

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

-

Goat

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

-

Horse

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

-

Sheep

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

-

Goat

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

•

Pig

- Meat and offal. 14 day

•

Horse

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

•

Sheep

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

•

Goat

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

Intraperitonealna uporaba:

•

govedo

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 14 day

•

Pig

- Meat and offal. 14 day

•

Horse

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

•

Sheep

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

•

Goat

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01AA06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

France

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratoires Biove

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

6/05/1988

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratoires Biove

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/6090637 3/1988

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

6/05/2013

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.