

# Oxytetra LA 200 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

Ima dovoljenje  
za promet

- Oxytetracycline dihydrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Oxytetra LA 200 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, schapen en varkens

### 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](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

216.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:**

- 

#### **govedo**

- Milk. 10 day
- Meat and offal. 31 day

- 

#### **Sheep**

- Milk. 7 day
- Meat and offal. 9 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 18 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](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

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

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

12/09/2023

---

### **Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

PAR NL 131737//118680

---

### **Vzporedna trgovina iz:**

[600000041181](#)

---

### **Vzporedna trgovina do:**

[600000041185](#)

---

### **Veletrgovec v izvorni državi:**

Bimeda Nordic ApS

---

### **Veletrgovec v ciljni državi:**

Pantex Holland B.V.

---

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