

# Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Terramycin vet. 20%, pulver for kalv, lam, gris, hund, katt, fjørfe og pelsdyr

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

агне

свиня

котка

куче

телета с развити предстомашия

коза с развити предстомашия

овца с развити предстомашия

домашни птици

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
220.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Перорално приложение:

- 

#### теле

- Meat and offal. 14 day

- 

#### агне

- Meat and offal. 14 day

- 

#### свиня

- Meat and offal. 14 day

- 

#### телета с развити предстомашия

- Milk. 2 day

- 

#### коза с развити предстомашия

- Milk. 2 day

- 

#### овца с развити предстомашия

- Milk. 2 day

- 

#### домашни птици

- Meat and offal. 14 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01AA06

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Norway

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Phibro Animal Health (Poland) Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

27/02/1975

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0000-05881

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

9/12/2006

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.