

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Неразрешен

- Oxytetracycline

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Terramycin vet. 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og sau

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Вътрематочно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

овца

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

свиня

- Meat and offal. 30 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

овца

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

-

свиня

- Meat and offal. 30 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

-

овца

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

-

свиня

- Meat and offal. 14 day

Вътрематочно приложение:

-

говеда

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 6 day

-

овца

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 6 day

-

свиня

- Meat and offal. 6 day

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

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:

Zoetis Animal Health ApS

Дата на разрешение за търговия:

28/02/1979

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

0000-06427

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/03/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.