

TERRAMICINA 500 mg COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS PARA VACAS REPRODUCTORAS

Разрешен

- Oxytetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

TERRAMICINA 500 mg COMPRIMIDOS INTRAUTERINOS PARA VACAS REPRODUCTORAS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава за разплод

Начин на приложение:

Вътрематочно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
500.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Вътрематочна таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Вътрематочно приложение:

•

крава за разплод

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG51AA01

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](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Spain S.L.

Дата на разрешение за търговия:

15/06/1971

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Farmasierra Manufacturing S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2131 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/03/2010

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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