

PAN TERRAMICINA

Разрешен

- Oxytetracycline

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

PAN TERRAMICINA

Активна субстанция:

Налично само на English

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

кон

котка

пуйка

бройлер

пиле

говеда

Начин на приложение:

Очно приложение

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Прилагане върху кожата

Вътрематочно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на English

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Очно приложение:

- **куче**

- **кон**

- Meat and offal. 20 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- **котка**

Интрамускулно приложение:

- **кон**

- Meat and offal. 20 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Интравенозно приложение:

- **кон**

- Meat and offal. 20 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Подкожно приложение:

- **пуйка**

- Meat and offal. 15 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

- **бройлер**

- Meat and offal. 15 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

- **пиле**

- Meat and offal. 15 day

Усо non авторизато in уccelli che producono uova per il consumo umano

- **кон**

- Meat and offal. 20 day

Усо non авторизато in equidi che producono latte per il consumo umano

Прилагане върху кожата:

- **куче**

- **кон**

- Meat and offal. 20 day

Усо non авторизато in equidi che producono latte per il consumo umano

- **котка**

Вътрематочно приложение:

- **говеда**

- Milk. 12 hour
- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01AA06

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Налично само на [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

14/07/1960

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fareva Amboise

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

8/03/1989

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093457>