

TERRAMICINA Long Acting 200 mg/ml Soluzione acquosa iniettabile per bovini, bufalini, ovini, caprini, suini, polli, tacchini e conigli

Разрешен

- Oxytetracycline

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

TERRAMICINA Long Acting 200 mg/ml Soluzione acquosa iniettabile per bovini, bufalini, ovini, caprini, suini, polli, tacchini e conigli

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда
бивол
овца
коза
свиня
пиле
пуйка
заек

Начин на приложение:

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 38 day

- Milk. 168 hour

- **бивол**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 15 day

- **овца**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 156 hour

- **коза**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 15 day

- **свиня**

- Meat and offal. 20 day

- **пиле**

- Meat and offal. 21 day

Usa non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- **пуйка**

- Meat and offal. 21 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

• **заек**

- Meat and offal. 22 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](#)

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:

28/02/1983

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

1/01/2009

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/600000100227>